- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- CHE CHE



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 24. April 2003 (24.04.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/032997 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 31/506, C07D 239/48, 403/12, 471/04, 401/12, 413/12, A61K 31/505 // (C07D 471/04, 235:00, 221:00)
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/11453

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. Oktober 2002 (14.10.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 60/330,145 17. Oktober 2001 (17.10.2001) US

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim (DE). BOEHRINGER INGELHEIM PHARMACEUTI-CALS, INC. [US/US]; 900 Ridgebury Road, Ridgefield, CT 06877 (US). BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DAHMANN, Georg [DE/DE]; Bahnhofstrasse 14, 88448 Attenweiler (DE). HIMMELSBACH, Frank [DE/DE]; Ahornweg 16, 88441 Mittelbiberach (DE). WITTNEBEN, Helmut [DE/DE]; Schelmengrubweg 35, 69198 Schriesheim (DE). PAUTSCH, Alexander [DE/DE]; Volmarweg 3, 88400 Biberach (DE). PROKOPOWICZ, Anthony, S. [US/US]; 11 Quogue Road, Patterson, NY 12563 (US). KRIST, Bernd [DE/AT]; Schleifmühlgasse 15 / 4 / 19, A-1040 Wien (AT). SCHNAPP, Gisela [DE/DE]; Esterbuch 5,

88400 Biberach (DE). STEEGMAIER, Martin [DE/AT]; Schlöglgasse 12/B5, A-1120 Wien (AT). LENTER, Martin [DE/DE]; Promenade 23, 89073 Ulm (DE). SCHOOP, Andreas [DE/AT]; Beckmanngasse 38/14, A-1150 Wien (AT). STEURER, Steffen [DE/AT]; Weimarer Strasse 103/7, A-1190 Wien (AT). SPEVAK, Walter [AT/AT]; Leobendorferstrasse 35, A-2105 Oberrohrbach (AT).

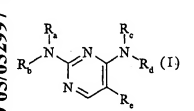
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BOEHRINGER INGEL-HEIM PHARMA KG; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PYRIMIDINE DERIVATIVES, PHARMACEUTICAL AGENT CONTAINING SAID COMPOUNDS, USE AND METHOD FOR MAKING SAME



- (57) Abstract: The invention concerns tri-substituted pyrimidines of formula (I), wherein R_e to R_e are such as defined in the description, said compounds being used for treating diseases characterized by excessive or abnormal cell proliferation. The invention also concerns the use of said compounds for making a pharmaceutical agent exhibiting said properties, as well as methods for making said compounds.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung trisubstituierte Pyrimidine der Formel (I), worin R, bis R, wie im Anspruch 1 definiert sind, welche zur Behandlung

von Krankheiten, die durch exzessive oder anomale Zellproliferation charakterisiert sind, geeignet sind, deren Verwendung zur Herstellung eines Arznei-mittels mit den vorstehend erwähnten Eigenschaften, und Verfahren zu ihrer Herstellung.

Pyrimidinderivate, Arzneimittel enthaltend diese Verbindungen, deren Verwendung und Verfahren zu ihrer Herstellung

1

5 Die Erfindung betrifft 2,4,5-trisubstituierte Pyrimidine der Formel (I)

worin die Reste R_a bis R_e die in den Ansprüchen und in der Beschreibung genannten Bedeutungen haben, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel, die zur Behandlung von Krankheiten, die durch exzessive oder anomale Zellproliferation charakterisiert sind.

Hintergrund der Erfindung

10

- Die Internationale Patentanmeldung WO 00/53595 beschreibt die Verwendung von 2,4,5substituierten Pyrimidinen, mit einem heterocyclischen Rest in 4-Position und einem Anilinorest
 in 2-Position, der seinerseits eine Seitenkette mit der Länge mindestens eines n-Propylrests trägt,
 als aktive Komponente mit Antikrebs Wirkung.
- Weiterhin wird in der Internationalen Patentanmeldung WO 00/39101die Verwendung von 2,4,5substituierten Pyrimidinen als Verbindungen mit Antikrebs Wirkung vorgeschlagen, welche in der
 2- und 4-Position mit einem aromatischen oder heteroaromatischen Ring verknüpft sind, von
 denen mindestens einer eine Seitenkette mit der Länge mindestens eines n-Propylrests aufweist.
- Antivirale 2,4,5-substituierte Pyrimidine, in denen die Reste R_c und R_d an dem Stickstoff der 4-Position einen heteroaromatischen Fünfring bilden, sind aus der Internationalen Patentanmeldung WO 99/41253 bekannt.
- Die Internationale Patentanmeldung WO 97/19065 schlägt weiterhin die Verwendung von 2,4,5substituierten Pyrimidinen, mit einem 3,4-Dialkoxy-anilinorest in Position 2, als Kinase
 Inhibitoren vor.

Für 2,4,5-substituierte Pyrimidine, die in Position 2 und 4 (Hetero-) Aryle tragen (WO00/27825), sowie für 2,4,5-substituierten Pyrimidinen, die in Position 2 oder 4 einen mit einer Nitrilgruppe funktionalisierten (Hetero-) Arylrest tragen (EP0 945 443), wurde eine antivirale Wirkung beschrieben.

5

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue Wirkstoffe aufzuzeigen, welche zur Vorbeugung und/oder Behandlung von Krankheiten, die durch exzessive oder anomale Zellproliferation charakterisiert sind, eingesetzt werden können.

10

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

15

wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine inhibierende Wirkung auf Proteinkinasen wie SRC Kinasen, PLK Kinase und insbesondere Cyclin-abhängige Kinasen (CDKs, wie z.B. CDK1, CDK2, CDK3, CDK4, CDK5, CDK6, CDK7, CDK8 und CDK9 mit ihren spezifischen Cyclinen A, B1, B2, C, D1 D2, D3, E, F, G1, G2, H, I, K und virales Cyclin) sowie auf die Kinaseaktivität von Aurora B. Die Verbindungen zeigen wertvolle pharmakologische Eigenschaften, wie Neuroprotektion und inhibierende Wirkung auf die Proliferation kultivierter humaner Tumorzellen

25

Auf Grund ihrer biologischen Eigenschaften eignen sich die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I, deren Isomere und deren physiologisch verträgliche Salze zur Behandlung von Erkrankungen, die durch exzessive oder anomale Zellteilung charakterisiert sind.

Zu diesen Erkrankungen gehören (ohne Anspruch auf Vollständigkeit): Virale Infektionen (z.B. HIV, Kaposi Sarkom, durch Adeno-, Influenza- oder Cytomegalieviren verursachte Infekte);

30 bakterielle, Pilz- und/oder parasitäre Infektionen; Haut-Erkrankungen (z.B. Psoriasis, Ekzeme, Keratosen); Knochen-Erkrankungen; kardiovaskuläre Erkrankungen (z.B. Restenose und Hypertrophie). Ferner sind sie nützlich als Schutz von proliferierenden Zellen (z.B. Haar-

15

20

25

30

3

Intestinal-, Blut- und Progenitor-Zellen) gegen DNA-Schädigung durch Strahlung, UV-Behandlung und/oder zytostatischer Behandlung (Davis et al., 2001, Science, 291, 134-137).

Zudem sind die Verbindungen nützlich zur Immunsuppression (z.B. bei Organtransplantationen) sowie zur Vorbeugung oder Behandlung von Entzündungen oder Autoimmunerkrankungen (z.B. 5 Colitis, Arthritis, Alzheimer Erkrankung, Glomerulonephritis und Wundheilung).

Insbesondere sind diese Verbindungen als zytotoxische oder zytostatische Wirkstoffe nützlich für die Therapie oder für die Vorbeugung von Erkrankungen, die auf einer Proliferation von Tumorzellen beruhen.

Der Begriff "zytotoxische Verbindung" bezeichnet eine Chemikalie, die toxisch auf lebende Zellen wirkt, insbesondere einen Wirkstoff der Krebszellen zerstört. Der Begriff"zytostatische Verbindung" bezeichnet eine Verbindung, die Zellwachstum und -teilung unterdrückt und somit auch die Proliferation von Zellen.

Entsprechend ist ein weiterer Aspekt der Erfindung die Anwendung einer Verbindung aus der Erfindung für die Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung für die Behandlung von Krebs. Weiterhin ist ein Aspekt der Erfindung eine Methode für die Behandlung von Krebs durch Gabe einer wirksamen Menge einer pharmazeutischen Zusammensetzung aus der Erfindung am Patienten. Die Indikationen beinhalten die Behandlung von Krebs und hier insbesondere

- Die Behandlung von malignen Neoplasien und Karzinomen einschließlich Brustkrebs, 1) Neoplasien des Verdauungstraktes (Kolorektales Karzinom, Analkarzinom, Pankreaskarzinom, Magenkarzinom, Ösophaguskarzinom, hepatozelluläres Karzinom, Gallenblasenkarzinom), Lungenkrebs, Kopf- und Halstumoren, Ovarialtumoren, Tumoren der Adnexe, Endometriumkarzinom, Prostatakarzinom, Hodentumoren, Urothelkarzinom, Nierenzellkarzinom, Hauttumoren, Schilddrüsenkarzinom und endokrin aktive Tumoren.
- Sarkome des Knochens und Weichteilsarkome: Osteosarkom, Weichteilsarkom, Ewing-2) Sarkom, Chondrosarkom, Fibrosarkom, malignes fibröses Histiozytom (MFH). Leiomyosarkome und andere Weichteilsarkome;
- Maligne Tumoren der Hämopoese: Hodgkin- und Non-Hodgkin-Lymphome: Leukämien. 3) Multiples Myelom, myeloproliferative und myelodysplastische Syndrome:
- Neuroektodermale Tumoren: Periphere Nervenscheidentumoren, Medulloblastome: 4) Neuroblastome, Retinoblastome, Astrozytome und andere Gehirntumoren
- Melanome; 35 5)

6) Mesotheliome.

Die neuen Verbindungen der Formel I können zur Kurz- oder Langzeitbehandlung der vorstehend erwähnten Krankheiten auch gegebenenfalls in Kombination mit anderen "State-of-the-art"

- Verbindungen wie anderen Cytostatika, Antikörpern, -,,targeted therapies", wie Inhibitoren des EGF, Her2 oder VEGF Signaltransduktionsweges oder Angiogenese-Inhibitoren verwendet werden. Für den CDK1 Inhibitor Olomoucine wurde in Zellkultur eine synergistische Wirkung mit zytotoxischen Substanzen gefunden (Ongkeko et al., 1995, J. Cell Sci., 108, 2897). Die genannten Verbindungen können dabei vor oder nach der Gabe von bekannten
- Antitumormedikamenten oder zytotoxischen Substanzen verabreicht werden. Es ist bekannt, das die zytotoxische Aktivität des CDK Inhibitors Flavopiridol bei der Kombination mit Krebsmedikamenten durch die Reihenfolge der Verabreichung beeinflusst wird. (Cancer Research, 1997, 57, 3375).
- Beispiele für Cytostatika, die geeignet sind gemeinsam mit den Verbindungen der Formel I eingesetzt zu werden, sind Anthracycline wie Doxorubicin, Analoga des Methotrexate wie Methotrexate, Pritrexime, Trimetrexate oder DDMP, Melphalan, Analoga von Cisplatin wie Cisplatin, JM216, JM335, Bis(platinum), Oxaliplatin oder Carboplatin, Analoga von Purinen und Pyrimidinen wie Cytarabine, Gemcitabine, Azacitidine, 6-Thioguanine, Fludarabine oder 2-
- Deoxycoformycin und Analoga von anderen Chemotherapeutika wie 9-Aminocamptothecin, D,L-Aminoglutethimide, Trimethoprim, Pyrimethamine, Mitomycin C, Mitoxantrone,
 Cyclophosphamide, 5-Fluorouracil, Capecitabine, Estramustine, Podophyllotoxin, Bleomycin,
 Epothilone A, B, C oder D und Derivate von Epothilon wie beispielsweise in US 6,204,388
 beschrieben sowie Taxane.

25

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit die neuen 2,4,5-trisubstituierten Pyrimidine der Formel (I)

$$R_{b} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} R_{d} R_{c}$$

$$R_{e} \qquad (I)$$

wobei

30

R, für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht.

5

R_b für eine gegebenenfalls im Alkylenteil durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte
Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-,
Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-,
Trifluormethyl- oder Nitrogruppe oder ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome oder
eine oder zwei Hydroxy-, Alkyl- oder Alkoxygruppen, wobei die Substituenten gleich oder
verschieden sein können, oder durch eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils
eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen jeweils durch eine
Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine
Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Aryl-imino- oder
N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein können, substituiert sein kann, steht, oder

für eine gegebenenfalls durch die Reste R₁ bis R₃ substituierte Phenylgruppe steht, wobei

R₁ und R₂ jeweils unabhängig voneinander für

5

10

25

30

35

ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom stehen, oder
eine C₁₋₂-Alkyl- oder Hydroxygruppe,
eine C₃₋₇-Cycloalkyl- oder C₄₋₇-Cycloalkoxygruppe, die jeweils durch eine oder zwei
Alkylgruppen oder durch eine Arylgruppe substituiert sein können,
eine gegebenenfalls durch eine Arylgruppe substituierte C₂₋₅-Alkenylgruppe,
eine gegebenenfalls durch eine Arylgruppe substituierte C₂₋₅-Alkinylgruppe

eine Aryl-, Aryloxy-, Aralkyl-, Aralkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonyloxy-, Trifluormethylsulfenyl-, Trifluormethylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylsulfenyl-, Aralkylsulfinyl- oder Aralkylsulfonylgruppe, eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe, eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte C₂₋₄-Alkyl- oder C₂₋₄-Alkoxygruppe, eine Nitro-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, C₃₋₇-Cycloalkylamino-, N-Alkyl-C₃₋₇-cycloalkylamino- oder N-Alkyl-aralkylaminogruppe,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige
Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen
Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte
Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6-

bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino-, N-Arylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein können,

5

10

15

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)carbonyloder (Alkylenimino)sulfonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino-, N-Arylsulfonyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann, eine Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkyl-sulfonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, Perfluoralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-perfluoralkylsulfonylamino-, Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl-, Arylcarbonyl-

Carboxy-, All
20 Dialkylamino
Aralkylamino

Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aralkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, N-Alkyl-arylaminocarbonyl-, N-Alkyl-arylaminocarbonyl-, N-Hydroxy-aminocarbonyl-, N-Hydroxy-aminocarbonyl-, N-Hydroxy-alkylaminocarbonyl-, N-Alkoxy-aminocarbonyl-, N-Alkoxy-aminocarbonyl-, N-Alkoxy-aminocarbonyl-, Cyano-, Azido-, N-Cyano-amino- oder N-Cyano-alkylaminogruppe.

25

eine Sulfo-, Alkoxysulfonyl-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-,
Dialkylaminosulfonyl-, Arylaminosulfonyl-, Pyridylaminosulfonyl-,
Pyrimidinylaminosulfonyl-, N-Alkyl-arylaminosulfonyl-, Aralkylaminosulfonyl- oder
N-Alkyl-aralkylaminosulfonylgruppe,
eine Phosphono-, O-Alkyl-phosphono-, O,O'-Dialkyl-phosphono-, O-Aralkyl-phosphonooder O,O'-Diaralkyl-phosphonogruppe,

30

eine durch R₄ substituierte C₁₋₂ Alkylgruppe, wobei

R4 eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Haloalkylamino-, Dialkylamino-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-,

7

Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylsulfenyl-, Aralkylsulfinyl-, Aralkylsulfonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe, eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6-bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylsulfonyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein können, oder

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe oder in der vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen durch eine oder zwei Hydroxy-, Alkoxy-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocabonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Amino-, Alkylamino- und Dialkylaminogruppe substituiert sein kann

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im
Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen
Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein
Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkylimino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino-,
N-Arylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein
kann, darstellt, oder

eine Gruppe der Formel

in der

5

10

15

20

25

30

stehen,

5

15

20

25

30

h und k, die gleich oder verschieden sein können, die Zahlen 1 bis 3 oder h die Zahl 0 und k die Zahl 2, 3 oder 4 bedeuten, wobei zusätzlich der obige Benzoteil durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, durch Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy- oder Cyanogruppen mono- oder disubstituiert, wobei die Substituenten jeweils gleich oder verschieden sein können, und der obige gesättigte cyclische Alkyleniminoteil durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituiert sein kann,

10 R₃ für ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine C₁₋₂ Alkyl-, C₁₋₂ Alkoxy- oder Trifluormethylgruppe steht, oder

für einen 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen, aromatischen Ring mit mindestens einem Stickstoffatom und optional einem Schwefel- oder Sauerstoffatom, der durch eine oder zwei Alkyl-, Aryl- oder Aralkylreste substituiert sein kann, steht, oder

für eine Sulfo-, Alkoxysulfonyl-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-, Dialkylaminosulfonyl-, Arylaminosulfonyl-, Pyridylaminosulfonyl-, Pyrimidinylaminosulfonyl-, N-Alkyl-arylaminosulfonyl-, Aralkylaminosulfonyl- oder N-Alkyl-aralkylaminosulfonylgruppe steht,

R₂ zusammen mit R₃, sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, für eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte

Methylendioxygruppe, oder

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte n-C₃₋₆-Alkylengruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino- oder N-Arylsulfonyl-iminogruppe ersetzt sein kann, oder

eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, durch eine oder zwei Hydroxy-, Alkyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyangruppen

9

substituierte 1,3-Butadien-1,4-diylengruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder eine Gruppe der Formel

5

$-(CH_2)_m-N(R_5)-(CH_2)_n-$

in der

die Methylengruppen der so gebildeten cyclischen Alkyleniminoteile zusätzlich durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituiert sein können,

10

 \mathbf{R}_{5} ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Haloalkyl, Aryl- oder Aralkylgruppe bedeutet, und

m und n, die gleich oder verschieden sein können, die Zahlen 1, 2 oder 3 bedeuten, wobei in den so gebildeten Alkyleniminoteilen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können, oder m die Zahl 0 und n die Zahl 2, 3 oder 4 bedeuten, wobei in den so gebildeten Alkyleniminoteilen jeweils die zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, oder

20

15

R₂ zusammen mit R₃ eine Gruppe, der Formel -NH-C(=O)-(CH₂)-,-NH-C(=O)-(CH₂)₂-, -NH-N=N-, -NH-N=CH-, -NH-CH=N-, -O-CH=N-, -S-CH=N- oder -NH-CH=CH- und die Tautomere der von -NH-N=N-, -NH-N=CH-, -NH-CH=N- definierten Ringsysteme, wobei jedes Wasserstoffatom durch eine Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe substituiert sein kann,

25

stehen, oder

R_a zusammen mit R₁, sofern R₁ in o-Stellung zu dem durch R_a substituierten Stickstoffatom steht, 30 auch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte n-C₂₋₄-Alkylengruppe darstellen, und

R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder 1 bis 2 Arylgruppen substituierte 4bis 8-gliedrige Alkyleniminogruppe, die zusätzlich durch den Rest R₆ substituiert ist, wobei R₆ für eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-,
Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-,
Alkylcarbonyloxy-, Arylcarbonyloxy-, Amino-, Alkylamino-,
Hydroxy-C2-4-alkylamino-, Dialkylamino-, Cyanamino-, Formylamino-,
N-(Alkyl)-N-(hydroxy-C2-4-alkyl)amino-, Bis-(hydroxy-C2-4-alkyl)aminogruppe, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-,
Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylsulfenyl-, Aralkylsulfinyl-, Aralkylsulfonyl-,
eine Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-,
Arylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-,
Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aralkylcarbonylamino-,
N-Alkyl-aralkylcarbonylamino-, Aralkylsulfonylamino-, N-Alkylaralkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-,
Alkoxycarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(alkoxycarbonylaminogruppe,

15

5

10

eine (NR₈R₉)CONR₇- oder (NR₈R₉)SO2NR₇-Gruppe, in denen
R₇, R₈ und R₉, die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein
Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aryl-oder Pyridylgruppe, oder
R₇ und R₈ zusammen eine n-C₂₋₄-Alkylengruppe und R₉ ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aryl-oder Pyridylgruppe darstellen,

20

25

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei
in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine
Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine
Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonylimino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,
eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder eine Hydroxyalkylgruppe
substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 5bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom
benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können,

30

35

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder eine Hydroxyalkylgruppe substituierte 6- oder 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung des Alkyleniminoteils durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine

5

10

15

20

25

30

35

11

Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkylimino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylimino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt ist und zusätzlich im Alkyleniminoteil der vorstehend erwähnten Gruppen jeweils eine oder zwei der zu den Stickstoffatomen benachbarten Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können.

eine durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte 4- bis 7-gliedrige

Alkyleniminogruppe,

eine durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aminocarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(aminocarbonylalkyl)-amino-, Alkylaminocarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(alkylaminocarbonylalkyl)-amino-, Dialkylaminocarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(dialkylaminocarbonylalkyl)-amino-, Dialkylaminoalkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfinyl- oder Arylsulfonylgruppe substituierte Alkylgruppe,

eine gegebenenfalls durch I bis 4 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)alkylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylalkylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil,
wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine
Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine
Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine (Carboxyalkyl)oxy-, (Alkoxycarbonylalkyl)oxy-, (Aminocarbonylalkyl)oxy-, (Alkylaminocarbonylalkyl)oxy- oder (Dialkylaminocarbonylalkyl)oxy-gruppe, eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte [(Alkylenimino)carbonylalkyl]oxy-gruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

10

5

eine C₅₋₇-Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-Alkyl-imino-, Alkylsulfonyliminogruppe ersetzt ist,

15

eine gegebenenfalls jeweils im Aryteil durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome oder eine oder zwei Nitro-, Alkyl-, Alkoxy- oder Cyanogruppen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, substituierte 3,4-Dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl- oder 1H-Benzimidazol-2-on-1-yl-gruppe, darstellt, stehen, oder

20

R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder durch eine Arylgruppe substituierte 6- bis 8-gliedrige Alkyleniminogruppe, die zusätzlich durch den Rest R₆ substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl-, N-Oxido-N-alkylimino- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, wobei

30

25

R₁₀ für ein Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Hydroxy-C₂₋₄-alkyl-, Alkoxy-C₂₋₄-alkyl-,
Amino-C₂₋₄-alkyl-, Alkylamino-C₂₋₄-alkyl-, Dialkylamino-C₂₋₄-alkyl-,
(Hydroxy-C₂₋₄-alkoxy)-C₂₋₄-alkyl-, Aminocarbonylalkyl-,
Alkylaminocarbonylalkyl-, Dialkylaminocarbonylalkyl-, Aryl-, Formyl-,
Alkylcarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Arylcarbonyl-, Aryl-sulfonyl-, Aralkylcarbonyl-,
Aralkylsulfonyl-, Alkoxycarbonyl-, Aralkoxycarbonyl-, Cyano-, Aminocarbonyl-,
Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe,
eine Amino-alkylcarbonyl-, Alkylamino-alkylcarbonyl-, Dialkylaminoalkylcarbonyl-gruppe,

35

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 13

> eine durch eine, zwei oder drei Arylgruppen substituierte Alkylgruppe. eine 8-Alkyl-8-aza-bicyclo[3.2,1]oct-3-ylgruppe, eine Aryl- oder eine 2-, 3- oder 4-Pyridylgruppe oder 2-, 4- oder 5 Pyrimidinylgruppe

eine (Alkylenimino)carbonyl- oder (Alkylenimino)carbonylalkyl-gruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino- oder N-Aralkyliminogruppe ersetzt sein kann,

steht, oder

5

10

30

35

für eine in 4-Position durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, 15 R_cNR_d Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte 3-Thiazolidinyl-Gruppe steht, oder

 R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 1-Pyrrolidinylgruppe. 20 in der zwei Wasserstoffatome am Kohlenstoffgerüst durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthält. wenn die zwei Wasserstoffatome sich am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch 25 ein Atom getrennt sind, wobei die vorstehend erwähnten 1-Pyrrolidinylgruppen zusätzlich durch den Rest R6, der wie vorstehend erwähnt definiert ist, substituiert sind, steht

> eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 1-Piperidinyl- oder 1-Azacyclohept-1-yl-gruppe, in denen zwei Wasserstoffatome am Kohlenstoffgerüst durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 1

10

15

20

25

30

bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Atom getrennt sind, oder 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch zwei Atome getrennt sind, wobei die vorstehend erwähnten 1-Piperidinyl- und 1-Azacyclohept-1-yl-gruppen zusätzlich durch den Rest R6, der wie vorstehend erwähnt definiert ist, substituiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 1-Pyrrolidinylgruppe, in der zwei Wasserstoffatome in 3-Stellung durch eine -O-CH₂CH₂-O- oder -O-CH₂CH₂CH₂-O-Gruppe substituiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 1-Piperidinyl- oder 1-Azacyclohept-1-yl-gruppe, in denen in 3-Stellung oder in 4-Stellung jeweils zwei Wasserstoffatome durch eine -O-CH₂CH₂-O- oder -O-CH₂CH₂-O-Gruppe substituiert sind.

eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe substituierte 1-Azetidinylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine geradkettige C₄₋₆-Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei jeweils eine Methylengruppe in der C₄₋₆-Alkylenbrücke durch eine R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist, wobei der so gebildete bicyclische Ring zusätzlich durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-, Alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, Arylcarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-oder Dialkylaminocarbonylgruppe substituiert sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder 1-Azacyclohept-1-ylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine geradkettige C₃₋₆-Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei jeweils eine Methylengruppe in der C₃₋₆-Alkylenbrücke durch eine R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist, wobei der so gebildete bicyclische Ring zusätzlich durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-, Alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-,

Arylcarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-oder Dialkylaminocarbonylgruppe substituiert sein kann,

eine gegebenenfalls in den Alkylenteilen durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte Gruppe der Struktur

worin

5

20

25

p und q, die gleich oder verschieden sein können, die Zahl 1 oder 2 bedeuten, und

die Einheit-V=W-X=Y- eine der Gruppen (a), (b), (c), (d) oder (e) bedeutet:

-N=C-C=C-

(a),

-C=N-C=C-

(b),

-C=N-N=C-

(c),

-N=C-C=N-

(d),

15 -N=C-N=C-

(e),

oder -V=W- zusammengenommen ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und -X=Y- eine der Gruppen -N=C-, -C=N- oder -C=C- bedeuten,

oder -V=W- zusammengenommen eine Imino-, N-Alkyl-imino, N-Aralkyl-imino oder N-Aryl-imino-Gruppe und -X=Y- eine der Gruppen -N=N-, -N=C-, -C=N- oder -C=C-bedeuten.

oder, sofern p und q nicht gleich sind,

-X=Y- zusammengenommen ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und -V=W- eine der Gruppen -N=C-, -C=N- oder -C=C- bedeuten,

oder -X=Y- zusammengenommen eine Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Aralkyl-imino- oder N-Aryl-imino-Gruppe und -V=W- eine der Gruppen -N=N-, -N=C-, -C=N- oder -C=C-bedeuten.

wobei eines oder zwei der verfügbaren Kohlenstoffatome der Einheit -V=W-X=Y- jeweils durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Hydrazinocarbonylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

substituiert sein kann und die verbleibenden verfügbaren Kohlenstoffatome der Einheit - V=W-X=Y- durch ein Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Aralkyl- oder Arylgruppe substituiert sind,

5 oder

R_c ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₈-Alkylgruppe,

eine C₃₋₇-Cycloalkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-alkyl- oder Aralkylgruppe, die jeweils durch eine oder zwei Alkylgruppen oder durch eine Arylgruppe substituiert sein können,

10

eine Alkylgruppe, die

durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-,

15

N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Trifluormethylsulfonylamino-,

N-Alkyl-trifluormethylsulfonylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aralkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyanogruppe,

durch eine 2-,3- oder 4- Pyridylgruppe,

20

durch eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte Alkylenimino- oder (Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Aryl-imino-, N-Aralkyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann, substituiert ist.

25

eine gegebenenfalls durch eine Arylgruppe substituierte C₃₋₅-Alkenylgruppe, wobei der Vinylteil nicht mit dem Stickstoffatom der R_cNR_d-Gruppe verknüpft sein kann.

30

eine gegebenenfalls durch eine Arylgruppe substituierte C₃₋₅-Alkinylgruppe, wobei der Ethinylteil nicht mit dem Stickstoffatom der R_cNR_d-Gruppe verknüpft sein kann, und

- eine C1-16-Alkylgruppe, die durch eine Gruppe ausgewählt aus den Gruppen (a) bis (n) \mathbf{R}_{d} substituiert ist:
- eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, (a) 5 Dialkylaminocarbonyl-, Hydroxy-C24-alkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-, C24-Alkylendioxy-, Alkylcarbonyloxy-, Arylcarbonyloxy-, Formylamino-, Alkylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Naphthylamino-, Aralkylamino-, Diaralkylamino- oder N-Alkylaralkylaminogruppe,
- 10 eine gegebenenfalls im Arylteil durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome (b) oder eine oder zwei Nitro-, Trifluormethyl-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppen substituierte Phenylamino-, N-Alkyl-N-phenylamino-, Pyridylamino oder N-Alkyl-Npyridylaminogruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, 15
 - eine durch einen, zwei oder drei Arylreste substituierte Alkoxygruppe, (c)

25

30

35

- eine Hydroxy-C2-4-alkylaminocarbonyl-, Alkoxy-C2-4-alkylaminocarbonyl-, Amino-C2-4alkylaminocarbonyl-, Alkylamino-C24-alkylaminocarbonyl-, Dialkylamino-C24alkylaminocarbonyl-, Carboxyalkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonylalkylaminocarbonyl-, Aminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Alkylaminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Arylaminocarbonyl-, N-Alkylarylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, N-Alkyl-aralkylaminocarbonyl-,
- eine Gruppe der Formel -C(=NH)NH2 oder -NH-C(=NH)NH2, die gegebenenfalls durch eine Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe substituiert ist

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)carbonylgruppe (f) mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in einem 6- oder 7-gliedrigen Alkyleniminoteil jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonylimino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein

- kann,
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige (g) Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- oder 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt sein kann, wobei

20

30

- R₁₀ wie vorstehend definiert ist, und zusätzlich in den vorstehend erwähnten 5- bis 7gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu den Stickstoffatomen benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können,
- (h) eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 5- bis 7-gliedrige
 5 Alkyleniminogruppe, die durch eine Hydroxyalkyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl- oder Dialkylaminoalkylgruppe substituiert ist,
 - (i) eine Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-aralkylcarbonylamino-, Alkoxyalkyl-carbonylamino-, Alkoxyalkyl-N-alkyl-carbonylamino-, Dialkylamino-alkylcarbonylamino-, Alkylamino-alkylcarbonylamino-, Aralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, Aralkylsulfonylamino-, Aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkyl-aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkyl-aralkoxycarbonylaminogruppe,
- 15 (j) eine (R₉NR₈)-CO-NR₇- oder (R₉NR₈)-SO₂-NR₇-Gruppe, wobei R₇, R₈ und R₉ wie vorstehend definiert sind,
 - (k) eine Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfenyl-, Aralkylsulfenyl-, Aralkylsulfinyl- oder Aralkylsulfonylgruppe,
 - (i) eine durch R₆ und gegebenenfalls zusätzlich durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, wobei R₆ wie vorstehend definiert ist,
 - (m) eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₅₋₇-Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder NR₁₀-Gruppe ersetzt ist, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist,
- 25 (n) eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4-Piperidinyl-alkylgruppe, die in 1-Stellung durch R₁₀ und zusätzlich in der 4-Stellung durch eine Hydroxygruppe substituiert ist, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist, und bei der zusätzlich jeweils ein Wasserstoffatom in Position 2 und 6 des Piperidinyl-Gerüsts zusammen durch eine C₂₋₃-Alkylenbrücke ersetzt sind,

eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-gruppe substituierte Methylgruppe,

eine im Arylteil durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Aminocarbonylalkyl-,

Alkylaminocarbonylalkyl- oder Dialkylaminocarbonylalkylgruppe und gegebenenfalls zusätzlich im Alkylenteil durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte Gruppe der Struktur

wobei x und y, die gleich oder verschieden sein können, unabhängig voneinander die Zahl 0, 1 oder 2 bedeuten, wobei jedoch x und y zusammen mindestens die Zahl 2 ergeben müssen.

eine durch eine Hydroxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Hydroxy-, Alkoxy-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder Morpholinogruppe substituierte C₃₋₈- Alkylgruppe,

5

10

20

25

30

eine durch eine Carboxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Hydroxy-, Aminocarbonyloder Benzyloxycarbonylaminogruppe substituierte C₂₋₈-Alkylgruppe,

eine C₂₋₄-Alkylgruppe, die durch eine C₂₋₄-Alkylsulfenyl- oder C₂₋₄-Alkoxygruppe substituiert ist, welche in ω-Position durch eine Amino-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist,

eine C_{2-4} -Alkylgruppe, die durch eine C_{2-4} -Alkoxy- C_{2-4} -alkoxygruppe substituiert ist, welche in ω -Position durch eine Amino- oder Hydroxygruppe substituiert ist,

eine Cyclopropylgruppe, die durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe oder durch eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil substituiert ist, wobei in den vorstehend erwähnten 6- oder 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch R₆, der wie vorstehend definiert ist, substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte C₅₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch eine N,N-Dialkyl-N-oxido-aminogruppe substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch R₆ substituiert sein kann, wobei in dem Cycloalkylteil eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, N-Alkyl-N-oxido-imino- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, wobei R₆ und R₁₀ wie vorstehend definiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₅-C₇-Cycloalkyl- oder C5-C7-Cycloalkylalkylgruppe, in denen jeweils eine Methylengruppe im Cycloalkylteil durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist,

10

15

5

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte Cyclopentyl- oder Cyclopentylalkylgruppe, in denen jeweils zwei Wasserstoffatome im Cyclopentylteil durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Kohlenstoffatom getrennt sind,

wobei die vorstehend erwähnten Ringe zusätzlich durch den Rest R6, der wie vorstehend definiert

20

25

30

ist, substituiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte Cyclohexyl-, Cyclohexylalkyl-, Cycloheptyl- oder Cycloheptylalkylgruppe, in denen jeweils zwei Wasserstoffatome im Cycloalkylteil durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Kohlenstoffatom getrennt sind, oder 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch zwei Kohlenstoffatome getrennt sind, wobei die vorstehend erwähnten Ringe zusätzlich durch den Rest R6, der wie vorstehend definiert ist, substituiert sind,

eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-gruppe substituierte Alkylgruppe,

eine durch eine Arylgruppe substituierte C₁₋₁₀-Alkylgruppe, wobei der vorstehend erwähnte Arylteil durch eine Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Aminosulfonyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Aminoalkyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, 2H-Pyridazin-3-on-6-yl-, Hydroxyphenyl-, Hydroxyalkyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist,

5

35

oder verschieden sein können,

eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Hydroxy- oder Alkoxygruppe und zusätzlich durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist.

- eine durch eine Pyrrolyl-, Imidazolyl-, Pyrazolyl-, Pyridyl-, Pyrimidinyl-, Pyrazinyl-, Indolyl- oder Benzimidazolylgruppe substituierte C₁₋₁₀-Alkylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten Heteroarylteile an den verfügbaren Kohlenstoffatomen zusätzlich jeweils durch eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatomen, Alkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Trifluormethyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-,
 Nitro-, Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich
- eine durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-,
 Dialkylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-,
 Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino- oder Alkoxycarbonylaminogruppe
 substituierte C₁₋₁₀-Alkylgruppe, die zusätzlich durch eine oder zwei Arylgruppen oder eine
 Pyrrolyl-, Imidazolyl-, Pyrazolyl-, Pyridyl-, Pyrimidinyl-, Pyrazinyl-, Indolyl- oder
 Benzimidazolyl-gruppe substituiert ist, wobei die vorstehend erwähnten Aryl- oder Heteroarylteile
 an den verfügbaren Kohlenstoffatomen zusätzlich jeweils durch eine oder zwei Gruppen
 25 ausgewählt aus Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatomen, Alkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-,
 - Trifluormethyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,
- 30 eine durch eine Arylgruppe substituierte C₁₋₆-Alkylgruppe, die im Arylteil durch eine Hydroxyoder Aminogruppe und zusätzlich durch zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, substituiert ist,
 - eine durch eine Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe substituierte C₂₋₆-Alkylgruppe, die zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-

- alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-,
- 5 Aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkyl-aralkoxycarbonylaminogruppe substituiert ist,
 - eine 3-Chinuclidinyl-, 4-Chinuclidinyl-, 2-Chinuclidinyl-alkyl-, 3-Chinuclidinyl-alkyl- oder 4-Chinuclidinyl-alkylgruppe, oder
- 10 R_c ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe und R_d eine Hydroxy- oder Alkoxygruppe darstellen, und
 - R. ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,
- eine Cyano-, Nitro-, Alkyl-, Alkoxy-, Dialkylamino-, Alkylamino-, Alkylcarbonyl-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkoxyalkyl- Alkylcarbonyl-N-alkyl-aminoalkyl-, Alkylsulfonyl-aminoalkyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl- oder Dialkylaminoalkylgruppe,
- eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl-, Methylsulfenyl- oder Methoxygruppe,
 eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte C₂₋₄-Alkyl-, C₂₋₄-Alkylsulfenyl- oder C₂.

 4-Alkoxygruppe,
- eine gegebenenfalls durch 1-6 Fluroatome substituierte C₃₋₆-Cycloalkyl-C₁₋₃-alkylgruppe
 eine C₂₋₅-Alkenyl- oder C₃₋₅-Alkenyloxygruppe, wobei der Vinylteil nicht mit dem Sauerstoffatom verknüpft sein kann,
- 30 eine C₂₋₆-Alkinyl- oder C₃₋₆-Alkinyloxygruppe, wobei der Ethinylteil nicht mit dem Sauerstoffatom verknüpft sein kann,
 - eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte Alkylenimino- oder Alkyleniminoalkyl-gruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in einem 6- oder 7-
- 35 gliedrigen Alkyleniminoteil jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder

Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer

Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen
Säureadditionssalze,

wobei, sofern nichts anderes erwähnt wurde,

30

35

unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Arylteilen eine Phenylgruppe zu verstehen ist, in der ein oder zwei Kohlenstoff-Atome jeweils durch ein Stickstoffatom ersetzt sein können, wobei die vorstehend genannten Arylteile jeweils durch R₁₁ monosubstituiert, durch R₁₂ mono-, di- oder trisubstituiert oder durch R₁₁ monosubstituiert und zusätzlich durch R₁₂ mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, und

R₁₁ eine Cyano-, Carboxy-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkylcarbonyl-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonyloxy-, Perfluoralkyl-, Perfluoralkoxy-, Nitro-, Amino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Hydroxy-C2-4-alkylamino-, N-Alkyl-(hydroxy-C2-4-alkyl)amino-, Bis-(hydroxy-C2-4-alkyl)amino-, Phenylalkylcarbonylamino-, Phenylalkylcarbonylamino-, Phenylalkylsulfonylamino-, Phenylsulfonylamino-, N-Alkyl-phenylalkylcarbonylamino-, N-Alkyl-phenylalkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-phenylalkylsulfonylamino-, N-Alkyl-phenylsulfonylamino-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-, Dialkylaminosulfonyl-, (R₉NR₈)-CO-NR₇- oder (R₉NR₈)-SO2-NR₇-Gruppe, wobei R₇, R₈ und R₉ wie vorstehend definiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder eine Hydroxyalkylgruppe substituierte 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom oder eine R₁₀N-Gruppe ersetzt sein kann, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder eine Hydroxyalkylgruppe substituierte 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist, und

R₁₂ eine Alkyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe, ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom darstellen, wobei zwei Reste R₁₂, sofem diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, auch eine Alkylengruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine 1,3-Butadien-1,4-diylengruppe oder eine Methylendioxygruppe darstellen können,

sowie, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- und Alkoxyteile jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten,

wobei, sofern nichts anderes erwähnt wurde, jedes Kohlenstoffatom in den vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- oder Cycloalkylenteilen, das an ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden ist, an kein weiteres Halogen-, Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden sein kann.

15 Bevorzugt sind die Verbindungen der Formel I, worin

R_a ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe bedeutet,

R_b eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-,
 Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-,
 Trifluormethyl- oder Nitrogruppe oder ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome oder eine oder zwei Hydroxy-, Alkyl- oder Alkoxygruppen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder durch eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen jeweils durch eine
 Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Aryl-imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein können, substituiert sein kann, und wobei der Alkylen-Teil der vorstehend erwähnten Aralkylgruppen durch eine oder zwei Alkylgruppen substituiert sein kann.

30

eine gegebenenfalls durch die Reste R₁ bis R₃ substituierte Phenylgruppe.

bedeutet,

oder

35 wobei

 R_1 ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom,

eine C1-2-Alkyl- oder Hydroxygruppe,

5

eine C₃₋₆-Cycloalkyl- oder C₅₋₆-Cycloalkoxygruppe,

eine C2-5-Alkenylgruppe,

10 eine C2-5-Alkinylgruppe,

> eine Aryl-, Aryloxy-, Aralkyl-, Aralkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonyloxy-, Trifluormethylsulfenyl-, Trifluormethylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylsulfenyl-, Aralkylsulfinyl- oder

15 Aralkylsulfonylgruppe,

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe.

eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte C2-4-Alkyl- oder C2-4-Alkoxygruppe,

20

eine Nitro-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, C3-6-Cycloalkylamino-, N-Alkyl-C₃₋₆-cycloalkylamino-, Arylamino-, N-Alkyl-arylamino-, Aralkylamino- oder N-Alkylaralkylaminogruppe,

25

eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Aryl-imino- oder N-Alkyliminogruppe ersetzt sein können und die Alkyleniminogruppen zusätzlich durch 1-2 Methylgruppen substituiert sein kann

30

eine (Alkylenimino)carbonyl- oder (Alkylenimino)sulfonylgruppe mit jeweils 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Aryl-imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

35

eine Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkyl-sulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, Trifluormethylsulfonylamino-, N-Alkyl-trifluormethylsulfonylamino-, Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl-, Aralkylcarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Arylaminocarbonyl-, N-Alkyl-arylaminocarbonyl-, N-Alkyl-arylaminocarbonyl-, N-Alkyl-aralkylaminocarbonyl-, N-Hydroxy-aminocarbonyl-, N-Hydroxy-alkylaminocarbonyl-, N-Alkoxy-aminocarbonyl-, N-Alkoxy-alkylaminocarbonyl-, Cyano-, Azido-, N-Cyano-amino- oder N-Cyano-alkylaminogruppe,

eine Sulfo-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-, Dialkylaminosulfonyl-, Arylaminosulfonyl-, Pyridylaminosulfonyl-, N-Alkyl-arylaminosulfonyl-, Aralkylaminosulfonyl- oder N-Alkyl-aralkylaminosulfonylgruppe, oder

eine durch R₄ substituierte C₁₋₂ Alkylgruppe

bedeutet, wobei

20

5

10

15

R₄ eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Fluoralkylamino-, Dialkylamino-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe,

25

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte 5- bis 7gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis
7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein
Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino-,
N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino-,
N-Arylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein
kann, oder durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-,
Dialkylaminocarbonyl-, Amino-, Alkylamino- und Dialkylaminogruppe substituiert
sein kann, oder

35

30

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann, oder

eine Gruppe der Formel

10

5

in der

h und k, die gleich oder verschieden sein können, die Zahlen 1 bis 2 oder h die Zahl 0 und k die Zahl 2 oder 3 bedeuten, wobei zusätzlich der obige Benzoteil durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom oder durch eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy- oder Cyanogruppe und der obige gesättigte cyclische Iminoteil durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituiert sein kann,

15

R₂ ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine C₁₋₂ Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Trifluormethylsulfonylamino-, N-Alkyl-trifluormethylsulfonylamino- oder Cyanogruppe,

bedeutet, und

25

30

20

R₃ ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine C₁₋₂ Alkyl-, Trifluormethyl- oder Alkoxygruppe,

eine Gruppe der Struktur



worin der Anknüpfungspunkt ein Kohlenstoff oder ein Stickstoffatom sein kann und bis zu drei Kohlenstoffatome durch ein Stickstoffatom ersetzt sein können und der Ring über jedes der Atome durch eine oder zwei Alkyl-, Aryl- oder Aralkylreste substituiert sein kann oder eine Sulfo-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-, Dialkylaminosulfonyl-, Arylaminosulfonyl-, Pyridylaminosulfonyl-, N-Alkyl-arylaminosulfonyl-, Aralkylaminosulfonyl- oder N-Alkyl-aralkylaminosulfonylgruppe bedeutet

R₂ zusammen mit R₃, sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte Methylendioxygruppe, oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte n-C₃₋₅-Alkylengruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann, oder

eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Hydroxy-, Alkyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Carboxy oder Cyangruppe substituierte 1,3-Butadien-1,4-diylengruppe oder

eine Gruppe der Formel –NH-C(=O)-(CH₂)- oder –NH-C(=O)-(CH₂)₂-, die im Alkylenteil zusätzlich durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituiert sein können, oder eine Gruppe der Formel –NH-N=N-, –NH-N=CH-, –NH-CH=N-,

O-CH=N-, -S-CH=N-, -NH-CH=CH- und deren Tautomeren, wobei jedes

Wasserstoffatom durch eine Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe substituiert sein kann, oder
eine Gruppe der Formel -(CH₂)m-NR₃-(CH₂)n-,
worin m und n jeweils gleich oder verschieden 1 oder 2 bedeuten, und
R₃ für Wassestoff, C₁-₅ Alkyl oder C₁-₅ Fluoralkyl steht, oder

25

5

10

15

 R_a zusammen mit R_1 , sofern R_1 in o-Stellung zu dem durch R_a substituierten Stickstoffatom steht, auch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte n- C_{2-3} -Alkylengruppe darstellen, und

- R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkyl- oder Arylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe bedeuten, die zusätzlich durch den Rest R₆ substituiert ist, wobei
 - R₆ eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminoalkyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-,

Alkylcarbonyloxy-, Arylcarbonyloxy-, Amino-, Alkylamino-, Hydroxy-C2-4-alkylamino-, Dialkylamino-, Cyanamino-, Formylamino-,

Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylsulfinyl- oder Aralkylsulfonylgruppe,

5

eine Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Alkoxycarbonylalkyl-amino-, N-(Alkyl)-N-(alkoxycarbonylalkyl)-amino-, Aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkyl-aralkoxycarbonylamino-gruppe,

eine (NR₈R₉)CONR₇-Gruppe, in der

15

10

R₇ und R₈ jeweils ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe und R₉ ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aryl-oder Pyridylgruppe, wobei die Reste R₇, R₈ und R₉ gleich oder verschieden sein können, oder R₇ und R₈ zusammen eine n-C₂₋₄-Alkylengruppe und R₉ ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aryl-oder Pyridylgruppe darstellen,

20

25

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte Alkyleniminogruppe mit 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7- gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung des Alkyleniminoteils durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkylimino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylimino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei
in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine
Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine
Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonylimino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

30

10

15

20

25

30

35

eine durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Hydroxyalkyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonyl-gruppe substituierte 4-bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe,

eine durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-,

(Alkyl)-N-(dialkylaminocarbonylalkyl)-amino-, Dialkylaminoalkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl- oder Arylsulfonylgruppe substituierte Alkylgruppe,

Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Dialkylaminocarbonylalkylamino-, N-

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)alkylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann.

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylalkylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil,
wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine
Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine
Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein kann.

eine (Carboxyalkyl)oxy-, (Alkoxycarbonylalkyl)oxy-, (Aminocarbonylalkyl)oxy-, (Alkylaminocarbonylalkyl)oxy- oder (Dialkylaminocarbonylalkyl)oxy-gruppe,

eine gegebenenfalls jeweils im Aryteil durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome oder eine oder zwei Nitro-, Alkyl-, Alkoxy- oder Cyanogruppen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, substituierte 3,4-Dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl- oder 1H-Benzimidazol-2-on-1-yl-gruppe, darstellt,

bedeutet, oder

R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen oder durch eine Arylgruppe substituierte 6bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die zusätzlich durch den Rest R₆ substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, bedeutet, wobei

R₁₀ ein Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Hydroxy-C₂₋₄-alkyl-, Amino-C₂₋₄-alkyl-,
Alkylamino-C₂₋₄-alkyl-, Dialkylamino-C₂₋₄-alkyl-, (Hydroxy-C₂₋₄-alkoxy)-C₂₋₄-alkyl-,
Aminocarbonylalkyl-, Alkylaminocarbonylalkyl-, Dialkylaminocarbonylalkyl-, Aryl-,
Formyl-, Alkylcarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Arylcarbonyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylcarbonyl-,
Aralkylsulfonyl-, Alkoxycarbonyl-, Aralkoxycarbonyl-, Cyano-, Aminocarbonyl-,
Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe,

15

10

5

eine Amino-alkylcarbonyl-, Alkylamino-alkylcarbonyl-, Dialkylamino-alkylcarbonyl-gruppe,

20

eine durch eine oder zwei Arylgruppen substituierte Methylgruppe, wobei die Arylteile unabhängig voneinander jeweils durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder eine oder zwei Nitro-, Alkyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine 2-, 3- oder 4-Pyridylgruppe, eine 2-, 4- oder 5-Pyrimidiylgruppe,

25

eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder eine oder zwei Nitro-, Trifluormethyl-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppen substituierte Phenylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

30

eine 8-Methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-ylgruppe,

oder eine (Alkylenimino)carbonyl- oder (Alkylenimino)carbonylalkylgruppe mit jeweils 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7- gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann, darstellt, oder

R_cNR_d eine in 4-Position durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte 3-Thiazolidinyl-Gruppe bedeutet, oder

10

15

20

25

5

R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 1-Piperidinyl-gruppe, in der zwei Wasserstoffatome am Kohlenstoffgerüst durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Atom getrennt sind, oder 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch zwei Atome getrennt sind, wobei die vorstehend erwähnten 1-Piperidinylgruppen zusätzlich durch den Rest.R₆, der wie vorstehend erwähnt definiert ist, substituiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 1-Pyrrolidinyl- oder 1-Piperidinylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine geradkettige C3-6-Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei jeweils eine Methylengruppe in der C3-6-Alkylenbrücke durch eine R10N-Gruppe ersetzt ist, wobei R10 wie vorstehend definiert ist, wobei der so gebildete bicyclische Ring gegebenenfalls zusätzlich durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-, Alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, Arylcarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe substituiert ist.

30

eine gegebenenfalls in den Alkylenteilen durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte Gruppe der Struktur

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 33

worin

10

15

20

35

p und q, die gleich oder verschieden sein können, unabhängig voneinander die Zahl 1 oder 2 bedeuten, und

die Einheit-V=W-X=Y- eine der Gruppen (a) oder (b) bedeutet: 5

-N=C-C=C-

(a),

-C=N-C=C-

(b),

wobei eines der verfügbaren Kohlenstoffatom der Gruppen (a) oder (b) durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino- oder Dialkylaminogruppe substituiert sein kann und die verbleibenden verfügbaren Kohlenstoffatome der Gruppen (a) oder (b) durch ein Wasserstoffatom, eine Alkyl- oder Arylgruppe substituiert sind,

oder

-V=W- zusammengenommen ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Aryl-imino-Gruppe und -X=Y- eine der Gruppen -N=C- oder -C=Nbedeuten, oder,

-X=Y- zusammengenommen ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Aryl-imino-Gruppe und -V=W- eine der Gruppen -N=C- oder -C=Nbedeuten,

oder

R. ein Wasserstoffatom, eine Aralkyl- oder eine C₁₋₆-Alkylgruppe,

sofern n und m nicht gleich sind,

25 eine Alkylgruppe, die

> durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Trifluormethylsulfonylamino-, N-Alkyl-trifluormethylsulfonylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-,

Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyano- oder durch eine 2-,3- oder 4-30 Pyridylgruppe mit der Maßgabe, dass die Heteroatome von dem Stickstoffatom der ReNRd-Gruppe durch zwei oder mehr Kohlenstoffatome getrennt sind, substituiert ist,

eine C₃₋₅-Alkenylgruppe, wobei der Vinylteil nicht mit dem Stickstoffatom der R_cNR_d-Gruppe verknüpft sein kann,

15

20

25

30

eine C₃₋₅-Alkinylgruppe, wobei der Ethinylteil nicht mit dem Stickstoffatom der RcNRd-Gruppe verknüpft sein kann, und

- 5 R_d eine C₁₋₁₀-Alkylgruppe, die durch eine Gruppe ausgewählt aus den Gruppen (a) bis (n) substituiert ist:
 - (a) eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-, Alkylamino-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Naphthylamino-, Aralkylamino-, Diaralkylamino- oder N-Alkyl-aralkylaminogruppe,
 - (b) eine gegebenenfalls im Arylteil durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom oder eine Nitro-, Trifluormethyl-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe substituierte Phenylamino- oder Pyridylaminogruppe,
 - (c) eine durch einen, zwei oder drei Arylreste substituierte Methoxygruppe,
 - (d) eine Carboxyalkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonylalkylaminocarbonyl-, Aminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Alkylaminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Arylaminocarbonyl-, N-Alkylarylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, N-Alkyl-aralkylaminocarbonyl-,
 - (e) eine Gruppe der Formel -C(=NH)NH₂,
 - (f) eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,
 - (g) eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige
 Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen
 Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein
 Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder R₁₀N-Gruppe
 ersetzt sein kann, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist, und zusätzlich in den
 vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine zu den

10

20

25

30

Stickstoffatomen benachbarte Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,

- (h) eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die durch eine Hydroxyalkyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyloder Dialkylaminoalkylgruppe substituiert ist,
- (i) eine Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkoxy-alkylcarbonylamino-, Dialkylamino-alkylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-aralkylcarbonylamino-, Aralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Aralkoxycarbonylamino-, Aralkoxycarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkyl-aralkoxycarbonylaminogruppe,
- (j) eine (R₉NR₈)-CO-NR₇-Gruppe, wobei R₇, R₈ und R₉ wie vorstehend definiert sind,
- (k) eine 2-Aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl-gruppe,
- (l) eine Alkylsulfenyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl- oder Arylsulfonylgruppe,
 - (m) eine durch R₆ und gegebenenfalls zusätzlich durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte
 C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, wobei R₆ wie vorstehend definiert ist,
 - (n) eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₅₋₇-Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine NR₁₀-Gruppe ersetzt ist, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist,

eine 4-Piperidinyl-methylgruppe, die in 1-Stellung durch R₁₀ und zusätzlich in der 4-Stellung durch eine Hydroxygruppe substituiert ist, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist, und bei der zusätzlich jeweils ein Wasserstoffatom in Position 2 und 6 des Piperidinyl-Gerüsts zusammen durch eine C₂₋₃-Alkylenbrücke ersetzt sind,

eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-gruppe substituierte Methylgruppe,

eine im Arylteil durch eine Carboxy- oder Carboxyalkylgruppe und gegebenenfalls zusätzlich im Alkylenteil durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte Gruppe der Struktur

wobei p und q, die gleich oder verschieden sein können, die Zahl 0, 1 oder 2 bedeuten, wobei jedoch p und q zusammen mindestens die Zahl 2 ergeben müssen,

eine durch eine Hydroxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-,

Hydroxy-, Alkoxy-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder Morpholinogruppe substituierte C₃₋₆Alkylgruppe,

eine durch eine Carboxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Hydroxy-, Aminocarbonyloder Benzyloxycarbonylaminogruppe substituierte C₂₋₆-Alkylgruppe,

10

eine C_{2-4} -Alkylgruppe, die durch eine C_{2-4} -Alkylsulfenylgruppe substituiert ist, welche in ω -Position durch eine ω -Aminogruppe substituiert ist,

eine C₂₋₄-Alkylgruppe, die durch eine C₂₋₄-Alkoxygruppe substituiert ist, welche in ω-Position durch eine Amino-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist,

eine C₂₋₄-Alkylgruppe, die durch eine C₂₋₄-Alkoxy-C₂₋₄-alkoxygruppe substituiert ist, welche in ω-Position durch eine Amino- oder Hydroxygruppe substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch R₆, der wie vorstehend definiert ist, substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch R₆ substituiert sein kann, wobei in dem Cycloalkylteil eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, wobei R₆ und R₁₀ wie vorstehend definiert sind,

eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-gruppe substituierte Methylgruppe,

30

25

eine durch eine Arylgruppe substituierte C₁₋₆-Alkylgruppe, wobei der vorstehend erwähnte Arylteil durch eine Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Aminosulfonyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Aminoalkyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, 2H-Pyridazin-3-on-6-yl-, Hydroxyphenyl-, Hydroxyalkyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist,

PCT/EP02/11453

eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Alkoxy- oder Hydroxygruppe und zusätzlich durch eine Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Alkoxy- oder Hydroxygruppe substituiert ist.

eine durch eine 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-, 1H-Pyrrol-2-yl-, 1H-Pyrazol-4-yl-.1H-Pyrazol-5-yl-, 1H-Imidazol-1-yl-, 1H-Imidazol-4-yl-, 1H-Indol-3-yl-, 1H-Benzimidazol-2-ylgruppe substituierte C1-6-Alkylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten Heteroarylteile an den verfügbaren Kohlenstoffatomen zusätzlich jeweils durch eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatomen, Alkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Trifluormethyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, Hydroxy- oder 10 Alkoxygruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können

eine durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino- oder Alkoxycarbonylaminogruppe substituierte C₁₋₆-Alkylgruppe, die zusätzlich durch eine oder zwei Arylgruppen oder eine Heteroarylgruppe substituiert ist, wobei die Heteroarylgruppe eine 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-, 1H-Pyrrol-2-yl-, 1H-Pyrazol-4-yl-, 1H-Pyrazol-5-yl-, 1H-Imidazol-1-yl-, 1H-Imidazol-4-yl-, 1H-Indol-3-yl-, 1H-Benzimidazol-2-yl-gruppe darstellt, wobei die vorstehend 20 erwähnten Aryl- oder Heteroarylteile an den verfügbaren Kohlenstoffatomen zusätzlich jeweils durch eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatomen, Alkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Trifluormethyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

25

15

eine durch eine Arylgruppe substituierte C1-6-Alkylgruppe, die im Arylteil durch eine Hydroxyoder Aminogruppe und zusätzlich durch zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, substituiert ist.

30 eine durch eine Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe substituierte C2-6-Alkylgruppe, die zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino- oder Aralkoxycarbonylaminogruppe substituiert ist.

35 eine 3-Chinuclidinyl- oder 4-Chinuclidinylgruppe. bedeutet, und

Re ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

5

eine Alkyl-, Alkoxy-, Dialkylamino-, Allyl-, Ethinyl-, Methylsulfenyl-, Methylsulfonyl-, Alkoxymethyl-, Nitro-, Cyano- oder Dialkylaminomethylgruppe

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl-, Ethyl-, Methylsulfenyl- oder Methoxygruppe,

10

15

25

eine Alkylenimino- oder Alkylenimino-methyl-gruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in einem 6- oder 7-gliedrigen Alkyleniminoteil jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine N-Alkylimino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyliminogruppe ersetzt sein kann,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- und Alkoxyteile jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten,

20 gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze,

wobei, sofern nichts anderes erwähnt wurde, jedes Kohlenstoffatom in den vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- oder Cycloalkylenteilen, das an ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden ist, an kein weiteres Halogen-, Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden sein kann.

30 Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, wobei

Ra ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeutet,

R_b eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder eine Carboxy-, C₁₋₂ Alkyl-, 35 C₁₋₂ Alkoxy-, Cyano- oder Trifluormethylgruppe substituierte Naphthylgruppe,

15

20

25

30

35

eine gegebenenfalls im Arylteil durch eine Hydroxy-, Cyano-, Trifluormethyl-, Nitro-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Amino-, Alkylamino- oder Dialkylaminogruppe oder ein oder zwei Fluor-, Chlor- oder Bromatome oder eine oder zwei Alkyl- oder Alkoxygruppen substituierte Benzyl- oder 2-Phenethylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, und wobei der Alkylen-Teil der vorstehend erwähnten Aralkylgruppen durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann, oder

eine gegebenenfalls durch eine Methylgruppe am Stickstoff substituierte 5- oder 6-10 Indazolylgruppe oder eine 1,3-Dihydro-2-oxo-indol-6-ylgruppe oder

eine gegebenenfalls durch die Reste R₁ bis R₃ substituierte Phenylgruppe darstellt, wobei

R₁ ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine C₁₋₂ Alkyl-, Trifluormethyl-,
Aminocarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Cyano-, Phenylaminocarbonyl-,
Benzylaminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyl-, Aminosulfonyl-, Methylaminosulfonyl-,
Dimethylaminosulfonyl-, Morpholinosulfonyl-, N-Methylpiperazinosulfonyl-,
Homopiperazinosulfonyl-, 2,6-Dimethylpiperazin-4-yl-, 2-Aminopyridyl-N-sulfonyl-,
Morpholino-, 4-Methyl-1-piperazinyl-, (N-Methyl-N-methylsulfonyl)amino-, 2-Carboxy1-ethyl-, Dimethylamino-1-ethyl- oder Nitrogruppe,

eine Methylgruppe, die durch eine 1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-, eine Dialkylamino- oder eine Pyrrolidino-, Piperidino-, 2,6-Dimethyl-piperidino-1-yl-, 4-Methoxy-piperidino-1-yl-, Morpholino-, S-Dioxo-thiomorpholino-, Piperazino- oder 4-Methyl-1-piperazinylgruppe eine Fluoralkylaminogruppe der Formel

-(CH₂)_r-(CF₂)_s-Q,

worin

r 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 3, s eine ganze Zahl von 1 bis 3, und Q Wasserstoff, Fluor oder Chlor bedeuten,

R₂ ein Fluor- oder Chloratom, eine Hydroxy-, Amino- oder Methylgruppe und

R₃ ein Chloratom, oder

substituiert ist,

eine Tetrazolyl-, Triazolyl-, Imidazolyl- oder Pyrazolylgruppe.

worin der Anknüpfungspunkt ein Kohlenstoffatom oder ein Stickstoffatom ist und an dem Ring ein Wasserstoffatome durch einen Alkylreste ersetzt sein kann, oder eine Aminosulfonyl-, Methylaminosulfonyl-, Dimethylaminosulfonyl-,

Morpholinosulfonyl-, N-Methylpiperazinosulfonyl-, Homopiperazinosulfonyl-, oder 2-Aminopyridyl-N-sulfonylgruppe,

darstellen,

5

15

25

30

R₂ und R₃ zusammengenommen eine Gruppe der Formel

 $-(CH_2)_m-NR_5-(CH_2)_n-$

worin n und m jeweils unabhängig voneinander 1 oder 2 bedeuten, und R₅ für eine Fluoralkylgruppe der Formel

-(CH₂)_{r'}-(CF₂)_{s'}-Q' steht,

worin

r' 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 3,

s' eine ganze Zahl von 1 bis 3, und

Q' Wasserstoff, Fluor oder Chlor bedeuten,

die Gruppe RcNRd

20 eine durch den Rest R₆ substituierte 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe.

wobei R₆ eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkoxycarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(alkoxycarbonylalkyl)-amino-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe,

eine Alkylgruppe, die durch eine Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Dialkylaminocarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(dialkylaminocarbonylalkyl)-amino-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Dialkylaminoalkoxy-, gruppe oder durch eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann, substituiert ist,

eine Alkyleniminogruppe mit 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann.

5

eine durch eine Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-,
Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder
Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte Alkyleniminogruppe mit 5 bis 7 Ringatomen im
Alkyleniminoteil,

10

20

25

eine gegebenenfalls jeweils im Aryteil durch ein Fluor-, Chlor-, oder Bromatom oder eine Nitro-, Alkyl-, Alkoxy- oder Cyanogruppe substituierte 3,4-Dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl- oder eine 1H-Benzimidazol-2-on-1-yl-gruppe, darstellt,

eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige
Alkyleniminogruppe, wobei eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder
Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder eine NR₁₀-gruppe ersetzt ist,

wobei R₁₀ ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aralkyl- Amino-C₂₋₄-alkyl-,
Hydroxy-C2-4-alkyl-, Alkylcarbonyl-, Aralkoxycarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Arylcarbonyl-,
Arylsulfonyl-,

eine (Alkylenimino)carbonylalkylgruppe mit 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine 2-, 3- oder 4-Pyridylgruppe, eine 2-, 3- oder 4-Pyrimidylgruppe,

30

35

eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder eine oder zwei Nitro-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppen substituierte Phenylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

10

20

25

30

eine 8-Methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-ylgruppe,

eine Benzhydrylgruppe, in der unabhängig voneinander jeder Phenylteil jeweils durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom oder eine Nitro-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxygruppe substituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

eine durch eine Phenylgruppe substituierte 6- oder 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die zusätzlich durch eine Hydroxy-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl- oder Cyanogruppe substituiert ist oder in der eine Methylengruppe in 4-Stellung durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist,

eine in 4-Position durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte 3-Thiazolidinyl-Gruppe,

15 eine Gruppe der Struktur

$$\begin{array}{c|c} & & H \\ & & N \\ & & (CH_2)_q & N \end{array}$$

worin p und q, die gleich oder verschieden sein können, unabhängig voneinander die Zahl 1 oder 2 bedeuten, wobei der Imidazoring durch eine oder zwei Alkyl- oder Arylgruppen substituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine 1-Pyrrolidinyl- oder 1-Piperidinylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine geradkettige C₃₋₅-Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei jeweils eine Methylengruppe in der C₃₋₅-Alkylenbrücke durch eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N- (Aralkyl)imino-Gruppe ersetzt ist, wobei der so gebildete bicyclische Ring gegebenenfalls zusätzlich durch eine Hydroxygruppe substituiert ist,

eine 1-Piperidinylgruppe, die in 4-Stellung durch eine Hydroxy-, Alkoxy- oder Aralkoxygruppe substituiert ist und bei der zusätzlich jeweils eines der Wasserstoffatome in Position 2 und 6 des Piperidinyl-Gerüsts zusammen durch eine Ethylenbrücke ersetzt sind,

oder

Re ein Wasserstoffatom oder eine C1-6-Alkylgruppe,

eine durch eine Phenyl- oder eine 2-,3- oder 4-Pyridylgruppe substituierte Alkylgruppe,

eine durch eine Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituierte C2-4-Alkylgruppe, und

5

25

R_d eine C₁₋₆-Alkylgruppe bedeuten, die durch eine Gruppe ausgewählt aus den Gruppen (a) bis (j) substituiert ist:

- (a) eine Gruppe der Formel -C(=NH)NH₂,
- 10 (b) eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Carboxymethylaminocarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylcarbonylamino-, Dialkylaminocarbonyl-, Arylaminocarbonyl-, N-Alkyl-arylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, N-Alkyl-aralkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe,
- (c) eine Hydroxy-, Amino-, Alkoxy-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-,
 N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, Alkoxyacetylamino-,
 Dialkylaminoacetylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkylalkylsulfonylamino-, Arylamino-, Naphthylamino-, Aralkylamino-, Diaralkylamino-, N-Alkyl-aralkylamino-, Alkylsulfenylgruppe,
 - (d) eine Nitro-2-pyridyl-amino-gruppe,
- 20 (e) eine durch einen, zwei oder drei Arylreste substituierte Methoxygruppe,
 - (f) eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino-, N-(Hydroxy-C₂₋₄-Alkyl)-imino- oder N-(Amino-C₂₋₄-Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann, und zusätzlich in den vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine zu den Stickstoffatomen benachbarte Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,
 - (g) eine durch eine Dialkylaminoalkylgruppe substituierte 1-Piperidinylgruppe,
 - (h) eine 2-Aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl-gruppe,
- (i) eine 5- bis 7-gliedrige (Alkylenimino)carbonylgruppe, wobei in den vorstehend erwähnten
 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein
 Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein kann, und
 - (j) eine (R₈R₉)CONR₇-Gruppe, in der

15

20

25

30

R₇, R₈ und R₉, die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe oder

R₇ und R₈ zusammen eine n-C₂₋₃-Alkylengruppe und R₉ ein Wasserstoffatom oder eine Methyl- oder 4-Pyridylgruppe oder

 R_7 und R_8 ein Wasserstoffatom und R_9 eine Aryl- C_{1-2} -alkyl- oder Phenylgruppe darstellen,

eine in 2, 3-, oder 4-Stellung durch eine Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Aminomethyl-, Hydroxymethyl-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Carboxygruppe substituierte Cyclohexylgruppe,

eine in 4-Stellung durch eine Carboxyalkylgruppe substituierte Cyclohexylgruppe,

eine in 2-Stellung durch eine 2-Amino-1-ethylthio-, 2-Hydroxy-1-ethoxy-, 2-(2-Amino-1-ethoxy)-1-ethoxy- oder 2-(2-Hydroxy-1-ethoxy)-1-ethoxy-gruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 3-Stellung durch eine 3-Amino-1-propoxy- oder 2-(3-Amino-1-propoxy)-1-ethoxy-gruppe substituierte Propylgruppe,

eine durch eine C₅₋₆-Cycloalkylgruppe substituierte C₁₋₂-Alkylgruppe, wobei der Cycloalkylteil durch eine Hydroxy-, Aminomethyl-, Dimethylaminomethyl-, 2-Carboxyethyl- oder tert.-Butyloxycarbonylaminomethylgruppe substituiert ist oder wobei im Cycloalkylteil eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom, eine N-Alkyl-imino- oder N-(2-Dialkylaminoacetyl)iminogruppe ersetzt ist,

eine 4-Piperidinyl-methylgruppe, die in 1-Stellung durch eine Alkyl- oder Aralkylgruppe und zusätzlich in der 4-Stellung durch eine Hydroxygruppe substituiert ist und bei der zusätzlich jeweils ein Wasserstoffatom in Position 2 und 6 des Piperidinyl-Gerüsts zusammen durch eine Ethylenbrücke ersetzt sind,

eine 3-Pyrrolidinyl- oder eine 3- oder 4-Piperidinylgruppe, die jeweils in 1-Stellung durch eine Alkyl-, Aralkyl- oder Arylsulfonylgruppe substituiert ist,

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

eine 4-Piperidinylgruppe, die in 1-Stellung durch eine Alkyl-, Aralkyl- oder Arylgruppe und zusätzlich in 4-Position durch eine Carboxygruppe substituiert ist,

eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Hydroxy-, Aminosulfonyl-, Carboxy-, Nitro-,
Amino-, Aminomethyl-, 2-Amino-l-ethyl-, Alkoxycarbonyl-, 4-Hydroxyphenyl- oder 2*H*pyridazin-3-on-6-yl-gruppe substituiert ist,

eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-gruppe substituierte Methylgruppe,

eine im Arylteil durch eine 3-Carboxy-1-propylgruppe substituierte 2-Indanylgruppe,

10

15

20

35

eine durch eine 1*H*-2-Benzimidazolyl- oder 4-Amino-3,5-dichlorphenylgruppe substituierte Alkylgruppe,

eine Aralkylgruppe, die im Alkylteil durch eine Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, Carboxy- oder Cyanogruppe substituiert ist und gegebenenfalls zusätzlich im Arylteil durch ein oder zwei Fluor-, Chlor- oder Bromatome oder eine oder zwei Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert ist, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

eine durch eine Carboxygruppe und zusätzlich zwei Phenylgruppen substituierte Alkylgruppe,

eine durch eine Carboxygruppe und zusätzlich durch eine Hydroxy-, Aminocarbonyl-, 1H-25 Imidazol-4-yl- oder Benzyloxycarbonylaminogruppe substituierte C₂₋₆-Alkylgruppe,

eine durch eine Alkoxycarbonylgruppe und zusätzlich durch eine Pyridylgruppe substituierte Alkylgruppe,

eine durch eine Hydroxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Hydroxy-, Alkoxy-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder Morpholinogruppe substituierte C₃₋₆-Alkylgruppe,

eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Alkoxy- und zusätzlich durch eine Carboxy- oder Hydroxygruppe substituiert ist, eine durch eine 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-, 3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyl-, 1-Methyl-1H-pyrrol-2-yl-, 1H-Pyrazol-4-yl-, 4-Ethoxycarbonyl-1H-pyrazol-5-yl-, 1H-Imidazol-1-yl-, 1H-Imidazol-4-yl-, 1H-Indol-3-yl-, 6-Methoxy-1H-benzimidazol-2-yl-gruppe substituierte Alkylgruppe.

eine in 5-Stellung durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte 1-Pentylgruppe, die zusätzlich in 5-Stellung durch eine Amino-, Alkylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino- oder Aralkoxycarbonylaminogruppe substituiert ist,

10

Re ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine Alkyl-, Alkoxy-, Dimethylamino-, Allyl-, Ethinyl-, Trifluormethyl-, Methyldifluormethylen-, Methylsulfenyl-, Trifluormethylsulfenyl-, Methylsulfonyl-, Methoxymethyl- Nitro-, Cyano- oder Dimethylaminomethylgruppe,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- und Alkoxyteile jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten,

20 gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

wobei, sofern nichts anderes erwähnt wurde, jedes Kohlenstoffatom in den vorstehend erwähnten

25 Alkyl-, Alkylen- oder Cycloalkylenteilen, das an ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom
gebunden ist, an kein weiteres Halogen-, Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden
sein kann.

30 Ganz besonders bevorzugte Verbindungen der Formel I, wobei

Ra ein Wasserstoffatom bedeutet,

R_b eine 1-Naphthylgruppe oder eine gegebenenfalls in 5 Position durch eine Carboxy-Gruppe
 substituierte 2-Naphthylgruppe,

eine gegebenenfalls in 2-Position des Phenylteils durch ein Chlor- oder Bromatom substituierte Benzylgruppe,

5 eine 1,3-Dihydro-2-oxo-indol-6-ylgruppe, Benzotriazol-5-yl-, Benzimidazol-5-yl, Indazol-5-yl-oder Indazol-6-yl-

eine gegebenenfalls in 4-Position des Phenylteils durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Cyano-, Propyl-2-sulfonyl-, Aminosulfonyl-, Methylaminosulfonyl-, Dimethylaminosulfonyl-, 10 Morpholinosulfonyl-, N-Methylpiperazinosulfonyl-, Homopiperazinosulfonyl-, 2,6-Dimethylpiperazin-4-yl-, 2-Aminopyridyl-N-sulfonyl-, Carboxy-, Piperidinomethyl-, 1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl-, 2-Carboxy-1-ethyl-, Phenylaminocarbonyl-, Benzylaminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyl-, Aminocarbonyl-, Methoxycarbonyl-, (N-Methyl-N-methylsulfonyl)amino -, Diethylaminomethyl-, 3-Diethylamino-1-propyloxy-, Morpholino-, 4-Methyl-1-piperazinyl-, 2-H-Tetrazol-5-yl-, 1-H-Imidazol-4-yl, oder Nitrogruppe substituierte Phenylgruppe,

eine in 3-Position des Phenylteils durch ein Chlor- oder Bromatom, eine Cyano-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Ethoxycarbonyl-, oder Nitrogruppe oder durch eine Gruppe der Formel

worin r 1 oder 2 und s 1, 2 oder 3 bedeutet, substituierte Phenylgruppe,

eine 3,4-Dichlorphenyl-, 3,5-Dichlorphenyl-, 4-Amino-3,5-dichlorphenyl-, 3-Chlor-4-fluorphenyl-, 4-Chlor-3-methylphenyl-, 4-Chlor-3-trifluormethylphenyl-, 4-Brom-3-chlorphenyl- oder 3-Hydroxy-4-methylphenylgruppe, oder

eine Gruppe der Formel

20

25

30

worin r 1 oder 2 und s 1, 2 oder 3 bedeutet,

die Gruppe ReNRd

eine in 2-Stellung durch eine Hydroxymethyl-, 1-Pyrrolidinylmethyl- oder 2-Ethoxycarbonyl-1-ethyl-gruppe substituierte 1-Pyrrolidinylgruppe,

eine in 3-Stellung durch eine Amino-, Acetylamino-, N-Methyl-acetylamino oder Tertiärbutyloxycarbonylamino substituierte 1-Pyrrolidinylgruppe, eine 4-Carboxy-3-thiazolidinyl-, eine 7-Methyl-2,7-diaza-spiro[4.4]non-2-yl- oder eine 5-Hydroxy-2-methyl-2,8-diaza-spiro[5.5]undec-8-yl-Gruppe,

5

10

20

25

35

eine Morpholino- oder S-Oxido-thiomorpholinogruppe

eine in 2-Stellung durch eine Ethoxycarbonyl-, Hydroxymethyl-, 3-Hydroxypropyl-, 3-Diethylamino-1-propyl- oder 2-(2-Diethylaminoethoxy)-1-ethyl-gruppe substituierte 1-Piperidinylgruppe,

eine in 3-Stellung durch eine Hydroxy-, Hydroxymethyl-, 3-Diethylamino-1-propyl-,
Aminocarbonyl-, Dimethylaminocarbonyl-, Carboxy-, 1-Pyrrolidinylmethyl-, 4-(1-Pyrrolidinyl)-1butyl-, Methoxycarbonylmethyl- oder Acetylaminomethylgruppe substituierte 1-

15 Piperidinylgruppe,

eine in 4-Stellung durch eine Ethoxycarbonyl-, 3-Hydroxypropyl-, Hydroxy-, Aminomethyl-, 2-(2-Diethylaminoethoxy)-1-ethyl-, 2-Carboxy-1-ethyl-, N-(2-Methoxycarbonyl-1-ethyl)-N-methyl-amino-, 2-(N-(Dimethylaminocarbonylmethyl-)-N-methyl-amino)-1-ethyl, N-Acetyl-N-methyl-aminomethyl-, 8-Methoxy-3,4-dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl-, 1-Piperidinyl-, 3-Hydroxy-1-piperidinyl- oder 4-Ethoxycarbonyl-1-piperidinylgruppe substituierte 1-Piperidinylgruppe,

eine 3,5-Dimethyl-1-piperazinyl-, 1,4,6,7-Tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl-, 2-Methyl-1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl-, 1,4,5,6,7,8-Hexahydro-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl-, 2-Methyl-1,4,5,6,7,8-hexahydro-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl-, 3-Phenyl-azepan-4-on-1-yl- oder 4-Carboxy-4-phenyl-1-piperidinylgruppe,

eine 1-Piperazinylgruppe, die in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine Methyl-, Acetyl-,
Benzyloxycarbonyl-, 2-Pyridyl-, 2-Pyrimidinyl-, 2-Nitrophenyl-, 3-Methoxyphenyl-, 4
Cyanophenyl-, 3,4-Dimethoxyphenyl-, 4-[Bis-(4-methoxy-phenyl)]-methyl-, 8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl-, Morpholinocarbonylmethyl-, 2-Amino-1-ethyl- oder 3-Hydroxy-1propylgruppe substituiert ist,

eine 1-Homopiperazinylgruppe, die in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituiert ist. WO 03/032997 PCT/EP02/11453

eine 3-Hydroxy-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-ylgruppe,

bedeutet, oder

5

R_e ein Wasserstoffatom oder eine Methyl-, Ethyl-, 2-Methoxyethyl-, 2-Hydroxyethyl-, i-Propyl, n-Propyl-, n-Butyl-, Benzyl- oder 3-Pyridylmethylgruppe bedeutet, und

R_d eine durch eine Gruppe der Formel -C(=NH)NH₂ oder eine Cyano-, Carboxyl-,

- Ethoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Carboxymethylaminocarbonyl-, 1-Hydroxy-1-cyclohexyl-, Aminomethylcyclohexyl-, 3-Hydroxy-8-methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-yl-, 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl-, 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-, 2-Tetrahydrofuryl-, 1-Ethyl-2-pyrrolidinyl-, 1H-Imidazol-4-yl-, 1-Methyl-4-piperidinyl-, 1-(2-Dimethylaminoacetyl)-4-piperidinyl-, 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-, 3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyl-,
- 4-Ethoxycarbonyl-1*H*-pyrazol-5-yl-, 2-Carboxyphenyl-, 3-Carboxyphenyl-, 2-Hydroxyphenyl-, 4-Hydroxyphenyl-, 2-Nitrophenyl-, 3-Nitrophenyl-, 4-Nitrophenyl-, 3-Aminophenyl-, 4-Aminophenyl-, 4-(Aminosulfonyl)phenyl-, 4'-Hydroxybiphenyl-, 4-(Aminomethyl)phenyl- oder 4-Hydroxy-3-methoxyphenyl-gruppe substituierte Methylgruppe,
- 20 eine durch eine Carboxygruppe substituierte C2-5-Alkylgruppe.

eine durch eine Hydroxy-, Acetylamino-, Amino- oder Dimethylaminogruppe substituierte C₂₋₅- Alkylgruppe, mit der Maßgabe, dass die Heteroatome der vorstehend genannten Substituenten von dem Stickstoffatom der R_cNR_d-Gruppe durch mindestens zwei Kohlenstoffatome getrennt sind,

25

eine im Methylenteil durch eine Carboxy- oder Cyanogruppe substituierte Benzylgruppe,

eine durch eine Carboxygruppe und eine 4-Hydroxyphenylgruppe substituierte Methylgruppe.

- 30 eine in 1-Stellung durch eine Methoxycarbonyl- oder eine 1H-Benzimidazol-2-ylgruppe substituierte Ethylgruppe,
 - eine in 2-Stellung durch eine Methoxy-, Diphenylmethoxy-, Methylthio-, Methylamino-, Diethylamino-, Diisopropylamino-, Acetylamino-, N-Methylacetylamino-, 2-
- 35 Methoxyacetylamino-, 2-Dimethylaminoacetylamino-, Isopropylcarbonylamino-, 2-Methyl-

30

propylcarbonylamino-, Phenyl-acetylamino-, *tert.*-Butyloxycarbonylamino-,
Methylsulfonylamino-, Benzoylamino-, Phenylamino-, 1-Naphthylamino-, 4-Nitro-2-pyridylamino-, Cyano-, Ethoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-,
Dimethylaminocarbonyl-, 2-Hydroxy-1-ethoxy-, 2-(2-Amino-1-ethoxy)-1-ethoxy-, 2-(2-Hydroxy1-ethoxy)-1-ethoxy-, 2-Amino-1-ethylthio-, 1-Methyl-2-pyrrolidinyl-, 1-Pyrrolidinyl-, 2-Oxopyrrolidin-1-yl-, 1-Piperidinyl-, 2-Oxo-piperidin-1-yl-, Morpholino-, 4-(2-Hydroxyethyl)-1piperazinyl-, 2-(2-Dimethylaminoethyl)-1-piperidinyl-, 4-Methyl-1-piperazinocarbonyl-, 3Carboxy-2-methoxy-phenyl-, 2-Hydroxyphenyl-, 3-Hydroxyphenyl-, 4-Hydroxyphenyl-, 4(Aminosulfonyl)phenyl-, 4-Nitrophenyl-, 3-Methoxycarbonylphenyl-, 2-(2-Amino-1ethyl)phenyl-, 4-Pyridyl-, 1*H*-Imidazol-1-yl-,1*H*-Imidazol-4-yl-, 1*H*-Pyrazol-4-yl-, 1-Methyl-1*H*pyrrol-2-yl-, 1*H*-Indol-3-yl-, 6-Methoxy-1*H*-benzoimidazol-2-yl-, 4-(2*H*-pyridazin-3-on-6-yl)phenyl- oder Imidazolidin-2-on-1-ylgruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine Carboxygruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Hydroxy-,

Aminocarbonyl-, 2-Chlorphenyl-, 4-Chlorphenyl-, 1*H*-Imidazol-4-yl- oder 4
Hydroxyphenylgruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine Aminocarbonylgruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine 4-Methoxyphenylgruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine 4-Phenyl-1-butylaminocarbonylgruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Phenylgruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 2-Stellung durch eine Hydroxygruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Phenyl-, 3-Hydroxyphenyl-, 4-Hydroxyphenyl- oder 4-Hydroxy-3-methoxyphenylgruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine Phenylgruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Hydroxy- oder Carboxygruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine 3-Pyridylgruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Ethoxycarbonylgruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine Carboxygruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch zwei
35 Phenylgruppen substituierte Ethylgruppe,

- eine in 2-Stellung durch eine Hydroxygruppe und in 3-Stellung zusätzlich durch eine Amino-, Hydroxy- oder Morpholinogruppe substituierte n-Propylgruppe,
- eine in 3-Stellung durch eine Methoxy-, Isopropylamino-, Methylamino-, Diethylamino-,
 Dibenzylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, Morpholino-, 4-Methyl-1-piperazinyl, -tert. Butyloxycarbonylamino-, 2-Oxo-1-pyrrolidinyl-, 2-Oxo-piperidin-1-yl-, Ethoxycarbonyl-, 4 Pyridyl-, 4-Amino-3,5-dichlorphenyl-, 3-Amino-1-propoxy-, 2-(3-Amino-1-propoxy)-1-ethoxy-,
 1H-Imidazol-1-yl-, 2-Aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl-, 4-(3-Amino-1-propyl)-1-piperazinyl oder 2-Diethylaminomethyl-1-piperidinyl-gruppe substituierte n-Propylgruppe,
 - eine in 4-Stellung durch 4-Hydroxyphenylgruppe substituierte n-Butylgruppe.
- eine in 4-Stellung durch eine Dimethylaminogruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine 15 Phenylgruppe substituierte n-Butylgruppe,
 - eine in 3-Position durch eine Phenylaminocarbonylamino- oder eine 1-(4-Pyridyl)-3-imidazolin-2-on-3-yl substituierte 2-Methyl-2-butylgruppe,
- 20 eine in 1-Stellung durch eine Carboxygruppe und zusätzlich in 5-Stellung durch eine Benzyloxycarbonylaminogruppe substituierte n-Pentylgruppe,
 - eine in 5-Stellung durch eine Methoxycarbonylgruppe und in 5-Stellung zusätzlich durch eine Acetylaminogruppe substituierte 1-Pentylgruppe,
 - eine in 6-Stellung durch eine Hydroxy-, Amino-, tert.-Butyloxycarbonylamino- oder N-Methyl-N-phenethylaminogruppe substituierte n-Hexylgruppe,
- eine in 2-Stellung durch eine Hydroxy-, Amino-, Dimethylamino- oder Hydroxymethyl-gruppe 30 substituierte Cyclohexylgruppe
 - eine in 3-Stellung durch eine Amino- oder Carboxygruppe substituierte Cyclohexylgruppe
- eine in 4-Stellung durch eine Hydroxy-, Amino-, Carboxy-, 2-Carboxyethyl-, 3-Carboxypropyl-,

 Methoxycarbonyl- oder Dimethylaminogruppe substituierte Cyclohexylgruppe,

eine in 3-Stellung des Cyclohexylteils durch eine Aminomethyl- oder eine tert.-Butyloxycarbonylaminomethylgruppe substituierte Cyclohexylmethylgruppe.

5 eine in 4-Stellung des Cyclohexylteils durch eine Aminomethyl-, Dimethylaminomethyl- oder 2-Carboxyethylgruppe substituierte Cyclohexylmethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine Methyl-, Benzyl- oder Phenylsulfonylgruppe substituierte 4-Piperidinylgruppe,

10

eine 1-Methyl-4-carboxy-4-piperidinylgruppe,

eine 1-Ethyl-3-piperidinyl-, 1-Benzyl-3-pyrrolidinyl- oder 5-(3-Carboxy-1-propyl)-indan-2-yl)-gruppe,

15

bedeutet, und

R_e ein Chlor- oder Bromatom oder eine Methyl-, Ethyl-, Ethinyl-, Trifluormethyl-, Methylsulfenyl-, Trifluormethylsulfenyl-, Cyano- oder Nitrogruppe bedeutet,

20

gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

25 Am meisten bevorzugt sind die Verbindungen der Formel I, worin Ra Wasserstoff bedeutet.

Insbesonders bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I. worin:

R_b eine gegebenenfalls in 4-Position des Phenylteils durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine
 Cyano-, Propyl-2-sulfonyl-, Aminosulfonyl-, Dimethylaminosulfonyl-, Carboxy-,
 Piperidinomethyl-, 1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl-, 2-Carboxy-1-ethyl-,
 Phenylaminocarbonyl-, Benzylaminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyl-, Aminocarbonyl-,
 Methoxycarbonyl-, (N-Methyl-N-methylsulfonyl)amino -, Diethylaminomethyl-, 3-Diethylamino 1-propyloxy-, Morpholino-, 4-Methyl-1-piperazinyl-, 2-H-Tetrazolo-5-yl-, 1-H-Imidazol-4-yl,
 oder Nitrogruppe substituierte Phenylgruppe, oder eine in 3-Position des Phenylteils durch ein

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

Chlor- oder Bromatom, eine Cyano-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Ethoxycarbonyl-, oder Nitrogruppe oder eine Gruppe der Formel

worin s 1 oder 2 bedeutet,

substituierte Phenylgruppe, oder eine 3,4-Dichlorphenyl-, 3,5-Dichlorphenyl-, 4-Amino-3,5dichlorphenyl-, 3-Chlor-4-fluorphenyl-, 4-Chlor-3-methylphenyl-, 4-Chlor-3trifluormethylphenyl-, 4-Brom-3-chlorphenyl-, 3-Hydroxy-4-methylphenylgruppe, Benzotriazol-5-yl-, Benzimidazol-5-yl, Indazol-5-yl- oder Indazol-6-yl- oder eine Gruppe der Formel

worin s loder 2 bedeutet, 10 bedeutet.

> Am allermeisten bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I, worin Re eine Trifluormethyl-Ethyl-, Ethinyl- oder Nitrogruppe, insbesondere Trifluormethyl oder Nitrogruppe bedeutet.

15

Die besten Resultate werden mit Verbindungen der Formel I erzielt, worin: die Gruppe RcNRd ausgewählt ist aus den folgenden Gruppen:

2-Amino-1-ethylamino, 2-Acetylamino-ethylamino, 2-Aminocarbonyl-1-ethylamino, 2-Methoxy-1-ethylamino, 2-Morpholino-1-ethylamino, 3-Aminopropyl-amino, 1-Carboxy-2-propylamino, 4-20 Aminobutylamino, 5-Hydroxy-1-pentylamino, 3-(3-Aminopropoxy-1-propylamino, 2-(3-Hydroxyphenyl)-1-ethyl-amino, 2-(4-Hydroxy-3-methoxy-phenyl)-2-hydroxy-1-ethylamino, 2-(2-(2-Amino-1-ethyl)-phenyl)-1-ethyl-amino, 4-Hydroxy-cyclohexylamino, 3-Aminocyclohexylamino, 4-Aminomethyl-cyclohexylmethylamino, 4-Dimethylamino-cyclohexylamino, 1-Methyl-piperidin-4-yl-methylamino, N-(4-Methyl-piperidin-4-yl)-N-methyl-amino, 3-(2-Oxo-25 pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino, 1,4,6,7-Tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl, 2-Hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl, 4-Aminomethyl-piperidin-1-yl, 3-Hydroxymethyl-piperidin-1-yl, 3-Acetylaminomethyl-piperidin-1-yl, 4-(N-Acetyl-N-methyl-aminomethyl)-piperidin-1-yl, 3-(4-(Pyrrolidin-1-yl)butyl)-piperidin-1-yl, 3-(2-Aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-propylamino, 7-

Methyl-2,7-diaza-spiro[4.4]non-2-yl. 30

> Weiterhin Gegenstand der Erfindung sind die physiologisch verträglichen Salze der Verbindungen der Formel L

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind die Verbindungen der Formel I zur Verwendung als Arzneimittel.

- 5 Ein weiterer Aspekt der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, wobei
 - a. eine Verbindung der allgemeine Formel

$$Z_{1} \bigvee_{N} \bigvee_{R_{e}}^{R_{c}} R_{d} \qquad (II)$$

in der

10 R_c bis R_e wie voranstehend erwähnt definiert sind und Z_1 eine Austrittsgruppe darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H-(R_aNR_b)$$
 (III)

worin

Ra und Rb wie voranstehend erwähnt definiert sind, umgesetzt wird; oder

15

b. eine Verbindung der allgemeine Formel IV

$$\begin{array}{c|c}
R_b & & \\
N & & \\
N & & \\
N & & \\
R_e & &
\end{array} (IV)$$

in der

Ra, Rb und Re, wie voranstehend erwähnt definiert sind, und

20 Z₂ eine Austrittsgruppe darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H-(R_cNR_d)$$
 (V)

worin

Rc und Rd wie voranstehend erwähnt definiert sind, umgesetzt wird.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Ethanol, Isopropanol,
Butanol, Tetrahydrofuran, Dioxan, Toluol, Chlorbenzol, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid,
Ethylenglycolmonomethylether, Ethylenglycoldiethylether oder Sulfolan gegebenenfalls in

Gegenwart einer anorganischen Base, z.B. Natriumcarbonat oder Kaliumhydroxid, oder einer tertiären organischen Base, z.B. Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin oder Pyridin, wobei letztere gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie eines Kupfersalzes, eines entsprechenden Amin-hydro-

- halogenids oder Alkalihalogenids bei Temperaturen zwischen 0 und 250°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 200°C, durchgeführt. Die Umsetzung kann jedoch auch ohne Lösungsmittel oder in einem Überschuß der eingesetzten Verbindung der Formeln III bzw. V durchgeführt werden.
- Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, wie bereits eingangs erwähnt wurde, in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden. So können beispielsweise cis-/trans-Gemische in ihre cis- und trans-Isomere, und Verbindungen mit mindestens einem optisch aktiven Kohlenstoffatom in ihre Enantiomeren aufgetrennt werden.
- So lassen sich beispielsweise die erhaltenen cis-/trans-Ge- mische durch Chromatographie in ihre cis- und trans-Isomeren, die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestens 2 asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalisch-chemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B. durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.
- Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umsetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z.B. auf
 Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsäure oder Dibenzoylweinsäure, Di-o-Tolylweinsäure, Äpfelsäure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, Asparaginsäure oder Chinasäure. Als optisch aktiver Alkohol kommt

WO 03/032997 PCT/EP02/11453 56

beispielsweise (+)- oder (-)-Menthol und als optisch aktiver Acylrest in Amiden beispielsweise (+)-oder (-)-Menthyloxycarbonyl in Betracht.

- Desweiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.
- Außerdem lassen sich die so erhaltenen neuen Verbindungen der Formel I, falls diese eine saure Gruppe wie eine Carboxygruppe enthalten, gewünschtenfalls anschließend in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführen. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Arginin, Cyclohexylamin, Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin in Betracht.
- -----
 - Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der Formeln II bis V sind teilweise literaturbekannt oder man erhält diese nach an sich literaturbekannten Verfahren.
- Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine Hemmwirkung auf die Proliferation von Zellen, insbesondere von Endothelzellen.
- Weiterhin Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Verbindungen der Formel (I) zur Herstellung eines Medikamentes zur Therapie und zur Vorbeugung von Krankheiten, die durch exzessive oder anomale Zellproliferation charakterisiert sind, sowie pharmazeutische Zusammensetzungen, welche durch einen Gehalt einer oder mehrer Verbindungen der Formel I gekennzeichnet sind.

30

35

Im Folgenden werden exemplarische Vorgehensweisen zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen detaillierter beschrieben. Die nachfolgenden Synthesebeispiele dienen ausschließlich einer detaillierteren Erläuterung, ohne den Gegenstand der Erfindung auf selbige zu beschränken.

Herstellung der Ausgangsverbindungen:

Die folgenden Ausgangsverbindungen können entsprechend der jeweils angegebenen

- 5 Literaturstelle hergestellt werden:
 - Synthese von 2-Chlor-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin: Takahashi et al., Chem. Pharm. Bull. (1958) 334
 - Synthese von 2,4-Dichlor-5-trifluormethylsulfanyl-pyrimidin: Haas, A.; Lieb, M.; J. Heterocycl. Chem. (1986) 1079-1084;
- 10 2,4-Dichlor-5-methylsulfanyl-pyrimidin:
 - a) Ishikawa, Katsutoshi et al.; Preparation and fungicidal activity of halothiocyanopyrimidines. JP 62 053973
 - b) Maggiali, C. et al., Farmaco, Ed. Sci. (1988), 43(3), 277-91.
- 15 Synthese von 2,4-Dichlor-5-trifluormethyl-pyrimidin: Shen; Lewis; Ruyle; J. Org. Chem. <u>30</u> (1965) 835
 - Synthese von 2,4-Dichlor-5-nitro-pyrimidin: Albert et al.; J.Chem.Soc. (1951) 474
- Synthese von 4,5,6,7-tetrahydro-1(3)H-imidazo[4,5-c]pyridin: Dale; Dudley; J. Pharmacol. exper. Therap.; 18; 106; Chem. Zentralbl.; GE; 93; I; 1922; 770. Lit 2: Fraenkel; Zeimer; Biochem.Z.; 110; 1920; 238.
 - Synthese von(N-(trans-4-hydroxy-cyclohexyl)-N-methyl-amin: US Patent US 2,152,960.

HPLC-MethodenMethode A:Die HPLC/MS-Daten wurden mit einer HP-1100-MSD-Anlage erstellt.

Als mobile Phase wurde eingesetzt:

- A: Wasser mit 0,1% Ameisensäure
- 30 B: Acetonitril mit 0,1% Ameisensäure

25

	Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
	0,0	95	5	0,4
	0,5	95	5	0,4
	5,5	5	95	0,4
35	8,5	5	95	0,4
	9,5	95	5	0,4

Als stationäre Phase diente eine Säule Waters X-TerraTM MS C₁₈ 2,5μm, 2,1mm x 50mm (Säulentemperatur: konstant bei 30°C (+-0,5°C))

Die UV-Detektion erfolgte bei zwei Wellenlängen: Signal A bei 230nm (+-2nm), Signal B bei 254nm (+-2nm).

5 Bereich der massenspektrometrischen Detektion: m/z 100 bis m/z 1000

Methode B:

ThermoFinnigan LCQ Deca, Surveyor-HPLC

Als mobile Phase wurde eingesetzt:

- 10 A: Wasser mit 0,1% Trifluoressigsäure
 - B: Acetonitril mit 0,1% Trifluoressigsäure

	Zeit in min	%A	%B .	Flussrate in ml/min
	0,0	95	5	0,5
15	4,5	2	98	0,5
	5,5	2	98	0,5
	5,6	95	5	0,5
	7,0	95	5	0,5

20 Als stationäre Phase diente eine Säule Waters X-Terra™ MS C₁₈ 2,5µm, 2,1mm x 50mm (Säulentemperatur: konstant bei 40°C)

Die Diodenarraydetektion erfolgte im Wellenlängenbereich 210-500 nm Bereich der massenspektrometrischen Detektion: m/z 150 bis m/z 1500

Methode C:

25

Analog Methode B mit dem Gradienten:

	Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
	0,0	95	5	0,6
30	4,0	5	95	. 0,6
	6,0	5	95	0,6
	8,0	95	5	0,6
	1 min post run	95	5	0.6

35 Methode D:

Analog Methode B mit dem Gradienten:

WO 03/032997 PCT/EP02/11453 59

	Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
	0,0	95	5	0,4
	5,5	5	95	0,4
	9,5	5	95	0,4
5	3min post run	95	5	0,4

Methode E:

Analog Methode B mit dem Gradienten:

	Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
10	0,0	90	10	0,7
	4,0	5	95	0,7
	4,5	5	95	0,7
	6,0	90	10	0,7

15 Methode F:

Als mobile Phase wurde eingesetzt:

A: Wasser mit 0.1 % Ameisensäure

B: Acetonitril mit 0.1 % Ameisensäure

20	Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/mi
	0,5	95	5	1,5
	5,0	0	100	1,5

Als stationäre Phase diente eine Säule Develosil RPAqueous 4.6x50mm

25 Die UV-Detektion erfolgte bei 254 nm

Methode G:

Analog Methode F mit dem Gradienten:

	Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
30	0,5	90	10	1,5
	5,0	0	100	1,5

Methode H:

Analog Methode F mit dem Gradienten:

35	Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
	0,5	80	20	1,5

5,0 0 100 1,5

Methode I:

Analog Methode F mit dem Gradienten:

5 Zeit in min %A %B Flussrate in ml/min 0,5 70 30 1,5 5,0 0 100 1,5

Methode J:

10 Analog Methode F mit dem Gradienten:

Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
0,5	95	5	1,5
4,5	70	30	1,5
5,0	0	100	1,5

15

20

Methode K:

Analog Methode F mit dem Gradienten:

Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
0,5	60	40	1,5
5,0	0	100	1,5

Methode L:

Analog Methode F mit dem Gradienten:

	Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
25	0,5	40	60	1,5
	5.0	0.	100	1.5

Methode M:

Analog Methode F mit dem Gradienten:

30	Zeit in min	%A	%B	Flussrate in ml/min
	0,5	30	70	1,5
	5,0	0	100	1,5

Beispiel I

2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin

Zu 3,00 g 2-Chlor-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin in 40 ml Toluol werden bei Raumtemperatur 2,47 g 3,4-Dichloranilin in 12 ml Ethanol zugegeben. Es wird 16 Stunden nachgerührt, der

Feststoff wird abgesaugt, zweimal mit je 30 ml Toluol und dann einmal mit 30 ml Ethanol gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 2.86 g (60 % der Theorie), Smp: 240-242°C

Analog Beispiel I werden folgende Verbindungen erhalten:

10

- (1) 2-(4-Amino-3,5-dichlorphenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
- (2) 2-(4-Aminosulfonyl-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
- 15 (3) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 224-226°C
 - (4) 2-(4-Carboxyphenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
- 20 (5) 2-(3-Chlor-4-fluor-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
 - (6) 2-(3-Aminocarbonyl-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
 - (7) 2-(4-Phenylaminocarbonyl-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidinh

25

- (8) 2-(4-Nitro-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
- (9) 2-(4-Cyano-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
- 30 (10) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
 - (11) 2-(4-Brom-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
 - (12) 2-(3-Nitro-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin

- (13) 2-(4-(2-Carboxy-1-ethyl)phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
- (14) 2-(4-Aminocarbonyl-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
- 5 (15) 2-(4-Chlor-3-methyl-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
 - (16) 2-(4-Methoxycarbonyl-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
 - (17) 2-(3-Cyano-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin

10

WO 03/032997

- (18) 2-(4-Benzylaminocarbonyl-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
- (19) 2-(4-Fluor-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
- 15 (20) 2-(Benzylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
 - (21) 2-(2-Chlorbenzylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin
 - (22) 2-(3-Carboxyphenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin

20

(23) 2-(3-Ethoxycarbonyl-phenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin

Beispiel II

25 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

Zu 3,91 g 2,4-Dichlor-5-trifluormethyl-pyrimidin in 20 ml Dioxan werden bei Raumtemperatur 1,84 g 2-Acetylamino-ethylamin in 10 ml Dioxan gelöst zugegeben. Dann gibt man 3,7 ml 5 M Kaliumcarbonat-Lösung hinzu und rührt drei Tage bei Raumtemperatur. Dann wird über Alox B filtriert und mit Dioxan nachgewaschen. Das Filtrat wird eingedampft und der Rückstand durch

Chromatographie über eine Kieselgelsäule mit Cyclohexan : Essigsäureethylester : Methanol (5:4:1) getrennt.

Ausbeute: 2.30 g (45 % der Theorie)

Smp: 185°C

35 Analog Beispiel II werden folgende Verbindungen erhalten:

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 63

- (1) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-nitro-pyrimidinHergestellt aus 2,4-Dichlor-5-nitropyrimidin in Gegenwart von 2N Natronlauge.
- (2) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-methylsulfanyl-pyrimidin Hergestellt aus 2,4-Dichlor-5-methylsulfanyl-pyrimidin.
- (3) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethylsulfanyl-pyrimidin $R_f = 0.15$ (Kieselgel; Methylenchlorid:Methanol = 20:1)

Hergestellt aus 2,4-Dichlor-5-trifluormethylsulfanyl-pyrimidin.

10

5

- (4) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-brom-pyrimidin Hergestellt aus 2,4-Dichlor-5-brom-pyrimidin. $R_f = 0.16$ (Kieselgel; Essigsäureethylester: Cyclohexan = 1:1)
- (5) 2-Chlor-4-(N-(trans-4-hydroxy-cyclohexyl)-N-methyl-amino)-5-nitro-pyrimidin 15
 - (6) 2-Chlor-4-(trans-4-hydroxy-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin
 - (7) 2-Chlor-4-(2-pyridyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin

20

- (8) 2-Chlor-4-(ethoxycarbonyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin
- (9) 2-Chlor-4-[N-(2-hydroxyethyl)-N-methyl-amino]-5-nitro-pyrimidin
- (10) N-[2-(2-Chloro-5-trimethylsilanylethynyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl]acetamid 25 UVmax (Ethanol) = 215, 265, 314 nm 1H-NMR(D₆-DMSO, 400MHz) δ: 0.27 (s, 9 H), 1.82 (s, 3 H), 3.26 (m, 2 H), 3.43 (m, 2 H), 7.50 (t, 1 H), 8.08 (t, 1 H), 8.14 (s, 1 H).
 - (11) 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-brom-pyrimidin
- 5.0 g 5-Brom-2,4-Dichlor-pyrimidin werden zusammen mit 3.1 g 1-(3-Aminopropyl)-pyrrolidin-2-30 on in 50 ml 1,4-Dioxan vorgelegt. Bei Raumtemperatur gibt man 4.39 ml 5 M Kaliumcarbonat-Lösung zu und lässt 1 Stunden rühren. Anschließend wird das Reaktionsgemisch vollständig eingeengt, in Methanol aufgenommen, über Aluminiumoxid filtriert und erneut eingeengt. Der kristalline Rückstand wird in 170 ml Essigsäureethylester aufgenommen, filtriert, eingedampft und aus Essigsäureethylester umkristallisiert. Man erhält 5.45 g (75 %) des gewünschten Produkts. 35

Rf (Methylenchlorid/Methanol = 9:1; SiO2) = 0.51; (M+H)+ = 333/335/337 (Cl, Br); 1H-NMR (D6-DMSO, 400 MHz) δ : 1.72 (quint, 2 H), 1.95 (quint, 2 H), 2.22 (t, 2 H), 3.20 (t, 2 H), 3.28 - 3.40 (m, 4 H), 7.71 (t, 1 H), 8.22 (s, 1 H).

- (12) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-methyl-pyrimidin
 1.0 g 2,4-Dichlor-5-methyl-pyrimidin wird in DMA (0.1 M) vorgelegt und bei 0°C mit einer
 Lösung von 0.69 g (1.2 Äq.) N-Acetylethylendiamin und 2.0 ml (2 Äq.) Ethyldiisopropylamin in
 DMA versetzt. Man lässt das Reaktionsgemisch 1 2 Stunden bei Raumtemperatur rühren und
 engt anschließend zur Trockne ein. Nach Zugabe von ges. Natriumhydrogencarbonat-Lösung wird
 mit Essigsäureethylester extrahiert und die organische Phase anschliessend über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Zur weiteren Reinigung wird das Rohprodukt an Kieselgel chromatographiert. Man erhält 78% des gewünschten Produkts.
 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.80 (s, 3 H), 1.94 (s, 3 H), 3.23 (m, 2 H), 3.36 (m, 2 H), 7.31 (s, 1 H), 7.77 (s, 1 H), 7.97 (s, 1 H).
- (13) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-chlor-pyrimidin2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-chlor-pyrimidinwird analog zu II (12) aus 2,4,5-Trichlor-pyrimidin in einer Ausbeute von 58 % erhalten.
 HPLC/MS (Methode F): RT = 3.40 min.; [M+H]+ = 249/251; Abs. λ max = 247,5 nm 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 8.15 (s,1H); 8.00-7.92 (m, 2H,N-H); 3.40 (q, J=5.8 Hz, 2H); 3.24 (q,J = 5.8Hz, 2H); 1.79 (s, 3 H).
- (14) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-methoxy-pyrimidin
 1.0 g 2,4-Dichlor-5-methoxy-pyrimidin wird rasch zu einer Lösung von 0.69 g (1.2 Åq.) N-Acetylethylendiamin und 1.2 ml (1.25 Åq.) Ethyldiisopropylamin in 20 ml Ethanol gegeben. Man
 25 lässt das Reaktionsgemisch 2 15 Stunden bei Raumtemperatur rühren und engt anschließend zur Trockne ein. Nach Zugabe von Essigsäureethylester wird mit gesättigter
 Natriumhydrogencarbonat-Lösung und gesättigter Natriumchlorid-Lösung extrahiert und die organische Phase anschliessend über Natriumsulfat getrocknet. Zur weiteren Reinigung wird das Rohprodukt an Kieselgel chromatographiert. Man erhält 793 mg (58 %) des gewünschten
 30 Produkts.
 - 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ : 1.79 (s, 3 H), 3.21 (q, 2 H), 3.34 (q, 2 H), 3.83 (s, 3 H), 7.53 (t, 1 H), 7.67 (s, 1 H), 7.96 (t, 1 H).
 - (15) 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-chloro-pyrimidin

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-chloro-pyrimidin wird analog zu II (12) aus 2,4,5-Trichlor-pyrimidin in einer Ausbeute von 20 % erhalten.

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.35 min.; [M+H]+ = 270/272; Abs. λ max = 211,4 nm 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ : 12.0 (bs, 1 H); 8.30 (s,1 H); 7.49 (s, 1 H); 4. 59 (m, 2H); 3.94 (m, 2 H); 2.79 (m, 2 H).

5

30

- (16) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-methylsulfonyl-pyrimidin
 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-methylsulfonyl-pyrimidin wird analog zu II (14) aus
 2,4-Dichlor-5-methylsulfonyl-pyrimidin in einer Ausbeute von 50 % erhalten.
- 10 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.79 (s, 3 H), 3.16 3.29 (m, 5 H), 3.53 (q, 2 H), 7.84 (t, 1 H), 7.99 (t, 1 H), 8.41 (s, 1 H).
 - (17) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-dimethylamino-pyrimidin
 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-dimethylamino-pyrimidin wird analog zu II (14) aus 2,4Dichlor-5-dimethylamino-pyrimidin in einer Ausbeute von 49 % erhalten.
 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.80 (s, 3 H), 2.57 (s, 6 H), 3.24 (q, 2 H), 3.38 (q, 2 H), 7.30 (t, 1 H), 7.71 (s, 1 H), 7.97 (t, 1 H).
- (18) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-isopropoxy-pyrimidin
 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-isopropoxy-pyrimidin wird analog zu II (14) aus 2,4-Dichlor-5-isopropoxy-pyrimidin in einer Ausbeute von 66 % erhalten.
 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.28 (d, 6 H), 1.80 (s, 3 H), 3.22 (q, 2 H), 3.35 (q, 2 H), 4.58 (sept. 1 H), 7.35 (t, 1 H), 7.69 (s, 1 H), 7.98 (t, 1 H).
- (19) 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-isopropyl-pyrimidin
 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-isopropyl-pyrimidin wird analog zu II (14) aus 2,4-Dichlor-5-isopropyl-pyrimidin in einer Ausbeute von 70 % erhalten.
 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.15 (d, 6 H), 1.81 (s, 3 H), 2.82 (sept, 1 H), 3.23 (q, 2 H), 3.39 (q, 3 H), 7.41 (t, 1 H), 7.84 (s, 1 H), 7.99 (t, 1 H).

(20) 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-chlor-pyrimidin
2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-chlor-pyrimidin wird analog zu II (12) aus
2,4,5-Trichlor-pyrimidin in einer Ausbeute von 68 % erhalten.

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.96 min.; [M+H]+ = 289/291; Abs. λ max = 249,4 nm

1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ : 8.13 (s,1 H); 7.88 (bs,1 H,N-H), 3.31 (m, 4 H); 3.16 (m, 2 H); 2.22 (t, J=7.9 Hz, 2 H); 1.93 (m, 2 H); 1.72 (m, 2 H).

- (21) 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-methoxy-pyrimidin
 1.0 g 2,4-Dichlor-5-methoxy-pyrimidin wird rasch zu einer Lösung von 0.95 g (1.2 Äq.) 1-(3-Aminopropyl)-pyrolidin-2-on und 1.2 ml (1.25 Äq.) Ethyldiisopropylamin in 20 ml Ethanol gegeben. Man lässt das Reaktionsgemisch 15 Stunden bei Raumtemperatur rühren und engt anschließend zur Trockne ein. Nach Zugabe von Essigsäureethylester wird mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung und gesättigter Natriumchlorid-Lösung extrahiert und die organische Phase anschliessend über Natriumsulfat getrocknet. Zur weiteren Reinigung wird das Rohprodukt an Kieselgel chromatographiert. Man erhält 1.15 g (72 %) des gewünschten Produkts. 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.70 (m, 2 H), 1,93 (m, 2 H), 2.22 (t, 2 H), 3.38-3.17 (m, 6 H), 3.84 (s, 3 H), 7.50 (m, 1 H), 7.65 (s, 1 H).
- (22) 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-methyl-pyrimidin 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-methyl-pyrimidin wird analog zu II (12) aus 2,4-Dichlor-5-methyl-pyrimidin in einer Ausbeute von 46 % erhalten.
 HPLC/MS (Methode F): RT = 3.15 min.; [M+H]+ = 269/271
 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.72 (m, 2 H), 1,93 (m, 2 H), 1.96 (s, 3 H), 2.22 (t, 2 H), 3.22
 (t, 2 H), 3.26 3.38 (m, 4 H), 7.23 (s, 1 H), 7.77 (s, 1 H).
 - (23) 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-methylsulfonyl-pyrimidin
 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-methylsulfonyl-pyrimidin wird analog zu II
 (21) aus 2,4-Dichlor-5-methylsulfonyl-pyrimidin in einer Ausbeute von 34 % erhalten.

 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.76 (quint, 2 H), 1,94 (quint, 2 H), 2.32 (t, 2 H), 3.23 (t, 2 H), 3.26 3.49 (m, 7 H), 7.84 (t, 1 H), 8.39 (s, 1 H).
- (24) 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-dimethylamino-pyrimidin
 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-dimethylamino-pyrimidin wird analog zu II
 (21) aus 2,4-Dichlor-5-dimethylamino-pyrimidin in einer Ausbeute von 59 % erhalten.
 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.71 (quint, 2 H), 1.93 (quint, 2 H), 2.22 (t, 2 H), 2.58 (s, 6 H), 3.19 3.38 (m, 6 H), 7.30 (t, 1 H), 7.70 (s, 1 H).
 - (25) 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-isopropoxy-pyrimidin

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-isopropoxy-pyrimidin wird analog zu II (21) aus 2,4-Dichlor-5-isopropoxy-pyrimidin in einer Ausbeute von 83 % erhalten.

1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.28 (d, 6 H), 1.69 (quint, 2 H), 1.93 (quint, 2 H), 2.23 (t, 2

H), 3.18 - 3.38 (m, 6 H), 4.86 (sept, 1 H), 7.29 (t, 1 H), 7.68 (s, 1 H).

5

10

- (26) 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-isopropyl-pyrimidin
 2-Chlor-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-isopropyl-pyrimidin wird analog zu II (21) aus 2,4-Dichlor-5-isopropyl-pyrimidin in einer Ausbeute von 54 % erhalten.

 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ:1.16 (d, 6 H), 1.71 (quint, 2 H), 1.94 (quint, 2 H), 2.24 (t, 2 H), 2.84 (sept, 1 H), 3.22 (t, 2 H), 3.26 3.34 (m, 4 H), 7.34 (t, 1 H), 7.83 (s, 1 H).
- (27) 2-Chlor-4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-5-chloro-pyrimidin 1.0 g 2,4,5-Trichlor-pyrimidin in Isopropanol (0.1 M) wird bei 0°C mit einer Lösung von 0.69 g (1.2 Äq.) 4,5,7,8-Tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin und 2 ml (2 Äq.) Ethyldiisopropylamin in Isopropanol gegeben. Man lässt das Reaktionsgemisch 1-2 Stunden bei Raumtemperatur rühren
- Isopropanol gegeben. Man lässt das Reaktionsgemisch 1-2 Stunden bei Raumtemperatur rühren und engt anschließend zur Trockne ein. Nach Zugabe von ges. Natriumhydrogencarbonat-Lösung wird mit Dichlormethan und Essigsäureethylester extrahiert und die organische Phase anschliessend über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Zur weiteren Reinigung wird das Rohprodukt an Kieselgel chromatographiert. Man erhält 95% des gewünschten Produkts.
- 20 HPLC/MS (Methode F): RT = 3.32 min.; [M+H]+ = 284/286; Abs. λ max = 260,8 nm 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 8.18 (s, 1 H); 7.37 (s, 1 H); 4.11-4.08 (m, 4 H); 2.89-2.86 (m, 4 H).

.

(28) 2-Chlor-4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-5-methyl-pyrimidin 2-Chlor-4 (4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-5-methyl-pyrimidin wird analog zu II (27) aus 2,4-Dichlor-5-methyl-pyrimidin in einer Ausbeute von 36 % erhalten.
 HPLC/MS (Methode F): RT = 3.22 min.; [M+H]+ = 264/266
 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 2.30 (s, 3 H), 2.83 (m, 4 H), 3.93 (m, 4 H), 7.39 (s, 1 H), 7.87 (s, 1 H).

30

(29) 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-methyl-pyrimidin 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-methyl-pyrimidin wird analog zu II (12) aus 2,4-Dichlor-5-methyl-pyrimidin in einer Ausbeute von 26 % erhalten.

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.19 min.; [M+H]+ = 250/252

1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ : 2.24 (s, 3 H), 2.74 (m, 2 H), 3.74 (m, 2 H), 4.46 (m, 2 H), 7.48 (s, 1 H), 8.01 (s, 1 H), 11.82 (s, 1 H).

- (30) 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-methoxy-pyrimidin 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-methoxy-pyrimidin wird analog zu II (21) aus 2,4-Dichlor-5-methoxy-pyrimidin in einer Ausbeute von 88 % erhalten.

 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 2.71 (m, 2 H), 3.87 (s, 3 H), 3.97 (m, 2 H), 4.67 (m, 2 H), 7.49 (s, 1 H), 7.91 (s, 1 H), 11.86 (s, 1 H).
- (31) 2-Chlor-4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-5-bromo-pyrimidin 2-Chlor-4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-5-bromo-pyrimidin wird analog zu II (27) aus 2,4-Dichlor-5-brom-pyrimidin in einer Ausbeute von 98 % erhalten.
 HPLC/MS (Methode F): RT = 3.66 min.; [M+H]+ = 328/330/332
 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 2.89 (m, 4 H), 4.12 (m, 4 H), 7.36 (d, 1 H), 8.30 (s, 1 H),

 11.61 (s, 1 H).
 - (32) 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-bromo-pyrimidin 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-bromo-pyrimidin wird analog zu II (12) aus 2,4-Dichlor-5-brom-pyrimidin in einer Ausbeute von 32 % erhalten.
- 20 HPLC/MS (Methode F): RT = 3.47 min
 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 2.80 (m, 2 H), 3.94 (m, 2 H), 4.58 (m, 2 H), 7.51 (s, 1 H),
 8.42 (s, 1 H), 11.89 (s, 1 H).
- (33) 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-dimethylamino-pyrimidin
 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-dimethylamino-pyrimidin wird analog zu II (21) aus 2,4-Dichlor-5-dimethylamino-pyrimidin in einer Ausbeute von 43 % erhalten.

1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 2.64 (s, 6 H), 2.76 (m, 2 H), 3,97 (t, 2 H), 4.69 (s, 2 H), 7.48 (s, 1 H), 7.86 (s, 1 H), 11.85 (s, 1 H).

- (34) 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-isopropyl-pyrimidin 2-Chlor-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-isopropyl-pyrimidin wird analog zu II (21) aus 2,4-Dichlor-5-isopropyl-pyrimidin in einer Ausbeute von 50 % erhalten.
- 1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 1.26 (d, 6 H), 2.79 (m, 2 H), 3.00 (sept., 1 H), 3.66 (m, 2 H), 3.5 (m, 2 H), 7.50 (s, 1 H), 8.30 (s, 1 H), 11.88 (s, 1 H).

Beispiel III

2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin

Zu 6,51 g 2,4-Dichlor-5-trifluormethyl-pyrimidin in 40 ml Dioxan werden bei Raumtemperatur 4,86 g 3,4-Dichloranilin in 10 ml Dioxan gelöst zugegeben. Dann gibt man 6 ml 5 M Kaliumcarbonat-Lösung hinzu und rührt drei Tage bei Raumtemperatur. Dann wird über Alox B (20 ml) filtriert und mit Dioxan nachgewaschen. Das Filtrat wird eingedampft, der Rückstand in 50 ml Methylenchlorid gelöst und diese Lösung in einem Trockeneis-Aceton-Bad gekühlt. Der Niederschlag wird abgesaugt und das Filtrat erneut gekühlt. Nach erneutem Absaugen werden die

Niederschläge vereinigt und das Filtrat eingedampft. Der Rückstand wird durch Chromatographie über eine RP18-Säule (Gradient: Acetonitril: H2O = 20:80 bis 80:20) getrennt.

Die Niederschläge und das durch Chromatographie des Filtrats erhaltene Produkt werden vereinigt. Ausbeute: 3,90 g.

1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) δ: 7.57 (d, 1 H), 7.64 (dd, 1 H), 8.06 (d, 1 H), 8.86 (s, 1 H), 10.90 (s, 1 H).

Analog Beispiel III werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 2-(3-Chlorphenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (2) 2-(Phenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (3) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin R_f = 0.88 (Kieselgel; Methylenchlorid)
- (4) 2-(4-Bromphenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (5) 2-(3-Bromphenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 30 (6) 2-(4-Carboxyphenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin
 - (7) 2-(4-(2-Carboxy-1-ethyl-)phenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin
 - (8) 2-(2-Naphthylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin

15

20

25

- (9) 2-(3,5-Dichlorphenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (10) 2-(4-(1-Piperidinyl-methyl-)phenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidinHergestellt unter Verwendung von 4-(Piperidin-1-yl-)-methyl-anilin. Die Chromatographie erfolgte über Kieselgel.
- (11) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-chlor-5-cyano-pyrimidin Hergestellt unter Verwendung von 2,4-Dichlor-5-cyano-pyrimidin.
- (12) 2-[4-(1,2,4,5-tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl)-phenylamino]-4-chlor-5-trifluormethyl-10 pyrimidin
 - (13) (6) 2-(4-Aminocarbonylphenylamino)-4-chlor-5-trifluormethyl-pyrimidin

Beispiel IV 15

4-(3.5-Dimethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenylamin

3 g 4-Nitrobenzolsulfonylchlorid werden in 100ml Dioxan gelöst und hierzu 1,56 g 2,6-Dimethylpiperazin und 2,8 ml einer 5 M wässrigen Kaliumcarbonat Lösung zupipettiert. Der Ansatz wird bei Raumtemperatur über 3 Stunden gerührt. Der entstehende Niederschlag wird abfiltriert, mit frischem Dioxan nachgespült und die vereinte organische Lösung eingeengt,

Ausbeute 3,3 g

Rf Wert 0,26 (Kieselgel, Dichlormethan: Methanol= 95:5)

Das Zwischenprodukt 4-(3,5-Dimethyl-piperazin-1-sulfonyl)-nitrobenzol wird in 25 ml Ethanol aufgenommen und mit 0,3 g Palladium auf Kohle (10%) versetzt. Bei Raumtemperatur und 5 bar

Wasserstoff wird der Ansatz bis zum vollständigen Umsatz hydriert. Nach dem Abfiltrieren des 25 Katalysators und dem Abziehen des Lösungsmittels erhält man das Produkt als gelbliche Feststoff. Ausbeute: 3,0 g

Rf Wert 0,19 (Kieselgel, Dichlormethan: Methanol= 95:5)

30

20

Beispiel V

4-(4-tert-Butyl-oxycarbonyl-homo-piperazin-1-sulfonyl)-phenylamin

2,8 g 4-Nitrobenzolsulfonylchlorid werden in 90ml Dichlormethan vorgelegt und hierzu 5 g N-(tert,-Butyl-oxycarbonyl)-homopiperazin und 5,1 ml Triethylamin zugetropft. Der Ansatz wird WO 03/032997 PCT/EP02/11453

71

bei Raumtemperatur über 1,5 Stunden gerührt. Die organische Lösung wird mit 1 M wässrigen Natriumacetat und Wasser gewaschen und anschließend eingeengt. Ausbeute 4,8 g Rf Wert 0,61 (Kieselgel, Dichlormethan: Methanol= 95:5)

Das Zwischenprodukt wird in 25 ml Methanol und 10 ml Ethanol aufgenommen und mit 0,5 g

Palladium auf Kohle (10%) versetzt. Bei Raumtemperatur und 5 bar Wasserstoff wird der Ansatz bis zum vollständigen Umsatz hydriert. Nach dem Abfiltrieren des Katalysators und dem Abziehen des Lösungsmittels erhält man das Produkt als gelbliche Feststoff.

Ausbeute: 3,9 g

Rf Wert 0,41 (Kieselgel, Dichlormethan: Methanol= 95:5)

10

15

Beispiel VI

1-[2-(Methylamino)-ethyl]-pyrrolidin-2-on

48 ml N-Methyl-ethylendiamin und 42 ml Butyrolacton werden zusammen in einem Autoklaven 7 Stunden auf 250 °C erhitzt. Aus dem erhaltenen braunen Öl destilliert bei 150-155 °C und 0,01 Torr das Produkt. Ausbeute 8.8 g

Rf Wert 0,29 (Kieselgel, Essigsäureethylester: Methanol= 1:1)

20 Beispiel VII

- 4-(N-Methyl-N-methylsulfonyl-amino)-phenylamin
- 4,3 g von 4-(N-Methylsulfonylamino)-nitrobenzol werden in 40 ml DMSO gelöst und mit 2,5 g Kalium-tert-butylat für 1 Stunden bei RT gerührt. Zu der Lösung tropft man 4,2 g Methyliodid in 10 ml DMSO zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Der Ansatz wird dann auf ca. 120 ml
- Eiswasser gegossen und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organische Phase wird 3 mal mit Wasser gewaschen, dann über Natruimsulfat getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird mit Diethylether verrieben, abgesaugt und getrocknet. Ausbeute: 4,6 g

 Schmelzpunkt 105-106°C.

Rf Wert 0,52 (Kieselgel, Toluol: Essigsäureethylester= 7:3)

30

- 4,1 g 4-(N-Methyl-N-methylsulfonyl-amino)-nitrobenzol werden in 80 ml Methanol aufgenommen, mit 1 g Palladiumkohle versetzt und bei Raumtemperatur unter 5 bar hydriert. Nach 30 Minuten filtriert man den Katalysator ab, engt den Ansatz ein und verreibt das zurückbleibende Produkt mit Diethylether. Ausbeute: 3,6 g
- 35 Schmelzpunkt 116°C.

Rf Wert 0,14 (Kieselgel, Toluol: Essigsäureethylester= 7:3)

Beispiel VIII

- 5 2-Methyl-4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin
 - 3 Äquivalente (4.463 g) Natriummethanolat werden bei Raumtemperatur in MeOH vorgelegt, hierzu 7,8 g Acetamidin-hydrochlorid zugeben und für 30 min gerührt. Anschließend werden 10 g N-Benzyl-5-bromohexahydro-4-azepinon zugeben. Nach weiteren 30 Minuten werden zu dem Ansatz zusätzlich 2 Äq. (2.976 g) Natriummethanolat gegeben und für 11 Stunden unter Rückfluss erhitzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird im Vakuum vollständig eingeengt, das zurückbleibende Material mit ca. 140 ml Isopropanol verrieben, abfiltrieren und das Filtrat wiederum eingeengt. Das Rohprodukt nimmt man in 50 ml 1N K₂CO₃-Lösung auf und extrahiert 3x mit je 40 ml CH₂Cl₂. Die organischen Phasen trocknet man mit MgSO₄, filtriert ab und engt zur Trockne ein. Der Rückstand wird über Kieselgel (CH₂Cl₂ / MeOH = 87:13 bis 70:30)
- 15 chromatographiert. Ausbeute: 1,7 g

MS(M+H)+=242

1H-NMR (D6-DMSO; 400 MHz) δ: 2.13 (s, 3 H), 2.58 (t, 4 H), 2.79 (t, 4 H), 3.72 (s, 2 H), 7.20 - 7.40 (m, 5 H), 11.11 (br s, 1 H).

Das N-benzylierte 2-Methyl-4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin wird in 55 ml Ethanol gelöst und mit 500 mg Palladium auf Kohle (5%) versetzt. In einem Schüttelautoklaven wird bei Raumtemperatur und 50 psi Druck über 48 Stunden hydriert. Der Katalysator wird anschließend abfiltriert und der Ansatz im Vakuum eingeengt. Ausbeute: 900mg

MS (M+H)+ = 152

25

10

Beispiel IX

3-Pyrrolidin-1-ylmethyl-piperidin

Das Edukt 3-(1-Pyrrolidinylmethyl)-pyridine (24.6 g) wird in 250 ml Eisessig aufgenommen und an 2 g PtO₂ unter 3 bar H₂ bei Raumtemperatur hydriert. Die abfiltrierte Lösung wird eingeengt, mit Eis versetzt und unter Kühlung mit festem KOH alkalisch eingestellt. Nach dreifacher Extraktion mit 250 ml Diethylether wird das Rohprodukt mit MgSO₄ getrocknet. Nach dem Abfiltirieren des MgSO₄ wird das Lösungsmittel abgezogen und das Amin im Wasserstrahlvakuum bei einem Siedepunkt von 123°C destilliert.

35 Ausbeute: 17.9 g

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 73

Schmelzpunkt: 47 °C

CHN-Analyse berechnet: 71.37%/11.98%/16.65%

gefunden: 71.00%/12.04%/16.01%

5

10

15

Beispiel X

N,N-Dimethyl-2-[methyl-(2-piperidin-4-yl-ethyl)-amino]-acetamid 4-[2-(Methylamino)ethyl]pyridin (34.4 g) und 29.18 g Chloressigsäure-dimethylamid werden in 200 ml Methanol gelöst. Nach Zugabe von 20 g Natriumbicarbonat wird der Ansatz unter Rühren für 5 Stunden unter Rückfluss gekocht. Zur Aufarbeitung wird mit 1000 ml Tetrahydrofuran versetzt, von den ausgefallenen Salzen dekantiert und die Lösung über Aktivkohle filtriert. Nach dem Abziehen des Lösungsmittels erhält man N,N-Dimethyl-2-[methyl-(2-pyridin-4-yl-ethyl)amino]-acetamid als Rohprodukt.

Von dem rohen N,N-Dimethyl-2-[methyl-(2-pyridin-4-yl-ethyl)-amino]-acetamid werden 44g in 500 ml Eisessig gelöst und mit 4 g PtO2 bei Raumtemperatur unter 3 bar H2 hydriert. Nach dem Absaugen des Katalysators engt man das Filtrat ein. Der Rückstand wird unter Eiskühlung mit 50%iger Kalilauge alkalisch gestellt und das anfallende Produkt in Ether aufgenommen. Die Etherlösung wird über Natriumsulfat getrocknet, abfiltriert und die Lösung eingeengt. Das Produkt bleibt als gelbes Öl zurück. Ausbeute: 42g

20

35

Beispiel XI

2-Methyl-2,8-diaza-spiro[5.5]undecan-5-ol

Zu 75 ml Triton B und 277 g 1-Methyl-4-oxo-piperidin-3-carbonsäure-ethylester in 1500 ml Dioxan werden 87 g Acrylnitril unter Rühren bei Raumtemperatur zugetropft, wobei die 25 Temperatur des Ansatzes bis auf 48°C ansteigt. Die Lösung wird für weitere 4 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt bevor man das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Der Rückstand wird mit Diethylether versetzt und zweimal mit gesättigter Kochsalz-Lösung ausgeschüttelt. Nach dem Trocknen der organischen Phase wird das Lösungsmittel abdestilliert.

Das Produkt wird im Hochvakuum destilliert. Ausbeute: 220,5 g. 30

Im Autoklaven werden 90 g 3-(2-Cyano-ethyl)-1-methyl-4-oxo-piperidin-3-carbonsäure-ethylester in 1800 ml methanolischem Ammoniak und 15 g Raney Nickel hydriert (3 bar). Nachdem der Ansatz keinen Wasserstoff mehr aufnimmt saugt man den Katalysator ab und engt das Filtrat im Vakuum ein. Das Produkt erhält man nach Chomatographie über Kieselgel.

Ausbeute: 42.6 g

Von dem erhaltenen 11-Hydroxy-8-methyl-2,8-diaza-spiro[5.5]undecan-1-on werden 2 g in 20 ml absolutem Tetrahydrofuran aufgenommen; diese Lösung tropft man unter Rührung zu 1 g LiAlH4 in 50 ml absolutem Tetrahydrofuran. Unter starker Wasserstoffentwicklung steigt die Temperatur auf 36 °C. Nach weiteren 3 Stunden bei Raumtemperatur wird 10 Stunden unter Rückfluss erhitzt. Die Reaktion bricht man unter Eiskühlung durch Zugabe von 2 ml Wasser und 2 ml 1N wässriger Natronlauge ab. Das Produkt wird mit Essigsäureethylester extrahiert und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Anschließend wird das Amin aus absolutem Ethanol mit HCl Gas als Hydrochlorid gefällt. Ausbeute 1.44 g.

Analytik: Schmelzpunkt 293-295 °C Zersetzung

Beispiel XII

10

20

15 2,4-Dichloro-5-trimethylsilanylethynyl-pyrimidin

66,55 g 2,4-Dichlor-5-iod-pyrimidin wird in 1,2 l absolutem THF mit 70 ml Triethylamin, 4,9 g Palladiumchlorid, 13,3 g Triphenylphosphin, 4g Kupferiodid und 39,3 ml Trimethylsilylacetylen bei 40 °C über drei Stunden gerührt. Nach Abschluß der Reaktion wird das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen und das zurückbleibende dunkelrote Öl einer fraktionierten Destillation unterworfen. Bei 0,01 Torr und 100°C destilliert das Produkt über.

1H-NMR (D6-DMSO, 400 MHz) 8: 0.20 (s, 9 H), 8,90 (s, 1 H)

Beispiel XIII

25 2,4-Dichlor-5- methylsulfonyl -pyrimidin

Die Verbindung wird in einer 3-stufigen Synthese ausgehend von 5-Bromuracil hergestellt. 5-Thiomethyl-uracil

126 g 5-Bromuracil werden in 1.0 l einer 21%igen wässrigen Natriumthiomethanolat-Lösung 5 Stunden unter Rückfluss erhitzt. Nach beendeter Reaktion wird auf 10 °C abgekühlt und mit 330 ml konz. Salzsäure langsam auf pH 7 eingestellt (Temperatur sollte 30 °C nicht übersteigen). Man lässt das Reaktionsgemisch über Nacht bei Raumtemperatur stehen, filtriert den Niederschlag ab, wäscht mit 300 ml kaltem Wasser nach und trocknet den Feststoff (100 g; 96 %) im Trockenschrank bei 80 °C.

Rf = 0.29 (Kieselgel; n-Butanol)

35 <u>2,4-Dichlor-5-thiomethyl-pyrimidin</u>

100 g 5-Thiomethyluracil werden in 580 ml Phosphoroxychlorid vorgelegt. Bei Raumtemperatur gibt man 80 ml Dimethylanilin zu und erhitzt das Reaktionsgemisch 3 Stunden unter Rückfluss. Anschließend destilliert man das überschüssige Phosphoroxychlorid ab, gießt den Rückstand auf 500 ml Eiswasser und extrahiert die wässrige Phase dreimal mit je 400 ml Diethylether. Die Ether-

PCT/EP02/11453

Extrakte werden viermal mit je 75 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Zurück bleibt ein Feststoff, der zweimal aus Cyclohexan umkristallisiert wird (20.0 g; 16 %).

2,4-Dichlor-5-methylsulfonyl-pyrimidin

Zu 20.0 g 2,4-Dichlor-5-thiomethyl-pyrimidin in 250 ml Methylenchlorid wird bei -5 °C innerhalb 1 Stunden eine Lösung aus 51,2 g 3-Chlorperbenzoesäure (98 %) in 450 ml Methylenchlorid 10 zugetropft. Man lässt das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur auftauen und 24 Stunden rühren. Anschließend filtriert man den Niederschlag ab, wäscht das Filtrat nacheinander mit 50 ml gesättigter Natriumsulfit-Lösung, 50 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung und 50 ml Wasser. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt, wobei das Produkt als kristalliner Niederschlag anfällt (18.,5 g; 80 %). Weitere Reinigungsschritte sind nicht 15

Rf = 0.49 (Kieselgen; Cyclohexan/Essigsäureethylester = 1:1) GC/MS: $(M+H)^{+} = 226/228$ (2Cl); 1H-NMR (D6-DMSO, 400 MHz) δ: 3.42 (s, 3 H), 9.18 (s, 1 H).

20

35

Beispiel XIV

nötig.

2,4-Dichlor-5- isopropoxy -pyrimidin.

Die Verbindung wird ausgehend von Chloressigsäure und Thioharnstoff hergestellt.

Isopropoxyessigsäuremethylester 25

> 116.5 g des Natriumsalzes der Chloressigsäure werden bei 80 °C zu einer Natriumisopropanolat-Lösung (aus 23 g Natrium und 250 ml Isopropylalkohol frisch hergestellt) langsam zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 2 Stunden unter Rückfluss erhitzt und dann mit 500 ml Wasser versetzt. Das Gemisch wird auf 200 ml Gesamtvolumen eingeengt und mit konz. Schwefelsäure auf pH 1 eingestellt. Der ausgefallene Niederschlag wird abfiltriert, die beiden Phasen des Filtrates getrennt und die organische Phase im Vakuum fraktioniert destilliert (101 - 103 °C/10 Torr; 83 g; 70 %). Die so erhaltene 2-Isopropoxy-essigsäure wird zusammen mit 0.2 ml konz. Schwefelsäure in 57 ml Methanol und 200 ml Benzol 7 Stunden am Wasserabscheider erhitzt. Nach Abdestillieren des überschüssigen Methanols und Benzols wird der Rückstand im Vakuum fraktioniert destilliert (50 - 55 °C/10 Torr; 81.6 g; 88 %).

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 76

4-Hydroxy-5-isopropoxy-2-mercapto-pyrimidin

81.6 g Isopropoxyessigsäuremethylester werden zusammen mit 50.3 ml Ethylformiat zu einer zuvor hergestellten Suspension aus 14.2 g Natrium in 200 ml Toluol gegeben. Man lässt das Reaktionsgemisch über Nacht stehen, dekantiert das Toluol ab und verwendet den ungereinigten

Rückstand des 2-Isopropoxy-2-methoxycarbonyl-natriumethenolats ohne weitere Aufreinigung für 5 den nächsten Schritt.

Der komplette Rückstand wird in 150 ml Ethanol unter Erwärmen gelöst. Anschließend gibt man 47.0 g Thioharnstaoff hinzu und erhitzt das Reaktionsgemisch 5 Stunden unter Rückfluss. Nach Entfernen des Lösungsmittels am Rotationsverdampfer nimmt man den Rückstand in 300 ml

Wasser auf und stellt auf pH 2 ein, wobei das gewünschte Produkt als Niederschlag ausfällt, 10 abfiltriert und über Nacht getrocknet wird (60.8 g; 53 %).

5-Isopropoxyuracil

60.8 g 4-Hydroxy-5-isopropoxy-2-mercapto-pyrimidin werden zusammen mit 60 g Chloressigsäure in 1.2 l Wasser 2.5 Stunden unter Rückfluss erhitzt, wobei sich der Niederschlag vollständig auflöst. Man gibt 200 ml konz. Salzsäure zu und erhitzt weitere 7 Stunden unter 15 Rückfluss. Anschließend engt man das Reaktionsgemisch auf 500 ml ein, wobei das gewünschte Produkt als Niederschlag ausfällt, abfiltriert und über Nacht bei 70 °C getrocknet wird (28.6 g; 52 %).

2,4-Dichlor-5-isopropoxy-pyrimidin

28.6 g 5-Isopropoxyuracil werden zusammen mit 140 ml Phosphoroxychlorid und 44 ml 20 Dimethylanilin 2 Stunden unter Rückfluss erhitzt. Anschließen wird das überschüssige Phosphoroxychlorid im Vakuum abdestilliert. Man gießt den Rückstand auf 300 ml Eiswasser, extrahiert zweimal mit je 250 ml Diethylether, wäscht viermal mit je 50 ml Wasser und trocknet die Etherextrakte über Natriumsulfat. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer entfernt und der Rückstand im Hochvakuum fraktioniert destilliert (82 - 85 °C/10⁻² Torr; 19.0 g; 55 %). 25 Rf = 0.62 (Cyclohexan/Essigsäureethylester = 1:1);

GC-MS $(M+H)^+ = 206/208 (2C1)$;

1H-NMR (D6-DMSO; 400 MHz) δ: 1.38 (s, 6 H), 4.89 (m, 1 H), 8.65 (s, 1 H).

30

Beispiel XV

2,4-Dichlor-5- isopropyl -pyrimidin.

23.0 g 5-Isopropyluracil werden zusammen mit 139 ml Phosphoroxychlorid und 38.8 ml Dimethylanilin 4 Stunden unter Rückfluss erhitzt. Anschließend wird das überschüssige

Phosphoroxychlorid im Vakuum abdestilliert. Man gießt den Rückstand auf 400 ml Eiswasser und 35

77

extrahiert zweimal mit je 250 ml Diethylether, wäscht dreimal mit je 50 ml Wasser und trocknet die Etherextrakte über Natriumsulfat. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer entfernt und der Rückstand im Hochvakuum fraktioniert destilliert (70 - 78 °C/10⁻² Torr; 25.6 g; 90 %). Rf = 0.69 (Essigsäureethylester);

5 GC-MS (M+H)⁺ = 190/192 (2Cl); 1H-NMR (D6-DMSO; 400 MHz) δ : 1.33 (s, 6 H), 3.22 (m, 1 H), 8.80 (s, 1 H).

Beispiel XVI

3-Phenyl-perhydro-azepin-4-on

Zu 313 g 3-Benzylamino-2-phenyl-propionsäure-ethylester in 800 ml Methylethylketon werden 281 g 4-Brombuttersäure-ethylester, 305 g Kaliumkarbonat und 5.5 g Kaliumiodid gegeben und für 24 Stunden unter Rückfluss gekocht. Zur Aufarbeitung wird vom Niederschlag abfiltriert, die Niederschlag mit Aceton nachgewaschen und die vereinten organischen Lösungen eingeengt. Der Rückstand wird in 1000 ml Diethylether aufgenommen, mit 500 ml 3N Salzsäure versetzt und die wässrige Phase sowie das ausgeölte Hydrochlorid isoliert. Die ätherische Phase wird zweimal mit 3 N Salzsäure nachextrahiert, die vereinten wässrigen Phasen mit konzentriertem wässrigen Ammoniak wieder alkalisch gestellt und zweimal mit Ether extrahiert. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Magnesiumsulfat und dem Einengen im Vakuum erhält man das Produkt als klares Öl.

20 Ausbeute: 314 g

25

30

35

87.3 g NaH wird in 1300 ml Toluol suspendiert, hierzu 7.7 ml Ethanol rasch zugetropft. Innerhalb von 10 Minuten wird hierzu 199 g 4-[Benzyl-(2-ethoxycarbonyl-2-phenyl-ethyl)-amino]-buttersäure-ethylester in 230 ml Toluol zugetropft und drei Stunden unter Rühren gekocht. Nach dem Abkühlen auf 40 °C werden 160 ml Ethanol zugetropft und dann der Ansatz auf 700 ml eisgekühlte 6N HCl gegossen. Die wässrige Phase, sowie das ölige Hydrochlorid werden abgetrennt und die Toluolphase dreimal mit 300 ml Wasser nachextrahiert. Die vereinigten sauren Phasen, sowie das isolierte Öl werden 90 Minuten auf 140 °C erhitzt und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Unter Eiskühlung wird dann mit konz. wässrigem Ammoniak alkalisch gestellt, zweimal mit Diethylether extrahiert, die organische Phase über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Produkt kann aus Petrolether umkristallisiert werden. Ausbeute: 85.8 g.

22.1 g 1-Benzyl-3-phenyl-perhydro-azepin-4-one Hydrochlorid werden in 250 ml Methanol und 10 ml Wasser gelöst und mit 2.5 g Pd/C (10%) 3 Stunden unter 5 bar H₂ hydriert. Anschließend

78

gibt man nochmals 2.5 g Katalysator zu und wiederholt den Hydrierungsschritt. Der Katalysator wird abfiltriert und der Ansatz eingeengt. Der Rückstand wird aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 8.2 g

MS: [M] + = 189

CHNCl-Analyse

berechnet

63.85% / 7.14% / 6.21% / 15.71%

gefunden

61.90% / 7.13% / 5.94% / 16.79%

Schmelzpunkt: 187 °C Zersetzung

Beispiel XVII

10 3-(4-Aminomethyl-cyclohexyl)-propionsäure

In 130 ml Methanol werden 11.2 g 3-[4-(Acetylamino-methyl)-phenyl]-propionsäure-methylester gelöst und unter Rühren 24 ml 8 N wässrige Natronlauge zugegeben. Nach 2 Stunden bei Raumtemperatur wird mit Eisessig neutralisiert und eingedampft. Den Rückstand nimmt man in Wasser auf und stellt mit 2 N wässriger Salzsäure auf einen pH Wert von 1-2 ein. Der entstehende weiße Niederschlag wird abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Ausbeute 12,6 g Schmelzpunkt 144-147 °C

Das Zwischenprodukt 3-[4-(Acetylamino-methyl)-phenyl]-propionsäure (12.6 g) wird in 200 ml Methanol gelöst und mit 1.2 g Rh/Pt Katalysator unter 3 bar H₂ Atmosphäre hydriert. Nach 90 Minuten bei Raumtemperatur wird vom Katalysator abfiltriert und die Lösung zur Trockne eingeengt. Ausbeute 13 g Schmelzpunkt 91-94 °C

Zu 200 ml halbkonzentrierter wässriger Salzsäure werden 13 g 3-[4-(Acetylamino-methyl)cyclohexyl]-propionsäure gegeben und die erhaltene Lösung über Nacht unter Rückfluss gekocht.

Der Ansatz wird mit Aceton versetzt, umkristallisiert und der Niederschlag abgetrennt. Beim schrittweisen Einengen der Mutterlauge werden weitere Fraktionen des kristallinen Produkts isoliert. Die Fraktionen werden vereinigt, mit Isopropanol umkristallisiert und abschließend getrocknet. Ausbeute: 10.9 g.

30

15

20

Beispiel XVIII

4-[(Pyridin-3-ylmethyl)-amino]-cyclohexan-carboxylsäure-methylester

In 250 ml Methanol werden 6.13 g Pyridin-3-aldehyd, 5.77 g Triethylamin und 9 g 4-Aminocyclohexancarbonsäure-methylester gemischt. Hierzu gibt man 3 g Raney Nickel zu, um unter

35 Rührung ca. 6.5 Stunden bei 50 °C und 3 bar zu hydrieren. Nach Absaugen des Katalysators wird

79

eingeenbt. Das Rohprodukt wird über Kieselgel mit Methylenchlorid/ Methanol gereinigt. Ausbeute 4.1 g. Schmelzpunkt 47 °C

5

Beispiel 1

2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

10

15

Zu 800 mg 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin (Verbindung des Beispiels I) in 5 ml Dimethylformamid (DMF) werden bei Raumtemperatur 716 mg 2-Acetylamino-ethylamin in 8 ml DMF gegeben. Die Mischung geht unter leicht exothermer Reaktion in Lösung, nach 1,5 Stunden fällt ein gelblicher Niederschlag aus. Nach 3,5 Stunden werden 30 ml Wasser zugegeben. Der Niederschlag wird abgesaugt und getrocknet. Der Rückstand wird mit 30 ml Methylenchlorid gerührt, abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 795 mg (88 % der Theorie)

Smp: 232°C

 $R_f = 0.6$ (Kieselgel; Methylenchlorid:Methanol = 9:1)

20

35

Analog Beispiel 1 werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin Smp: 210°C Zersetzung
- $R_f = 0.3$ (Kieselgel; Methylenchlorid:Methanol:konz.Ammoniak = 9:1:0.1) 25 Hergestellt aus der Verbindung des Beispiels I.
 - (2) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-cyano-pyrimidin Smp: 281°C
- $R_f = 0.6$ (Kieselgel: Cyclohexan: Essigsäureethylester: Methanol = 5:4:2) Hergestellt aus der Verbindung (11) des Beispiels III, durchgeführt in DMSO unter Mikrowellenbestrahlung (900 Watt).
 - (3) 2-(2-Naphthylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin Smp: 142°C

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.13 min.; [M+H]+ = 430.2

 $R_f = 0.5$ (Kieselgel; Cyclohexan:Essigsäureethylester:Methanol = 5:4:1)

Hergestellt aus der Verbindung (8) des Beispiels III, durchgeführt in DMSO.

(4) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-

5 pyrimidin

Smp: 230°C

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.54 min.; [M+H] + = 395.1

Hergestellt aus der Verbindung (3) des Beispiels III unter Verwendung von DMF, Dioxan und Hünigbase.

10 (5) 2-(3-Chlorphenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

Smp: 210°C

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.61 min.; [M+H]+ = 395.1

 $R_f = 0.26$ (Kieselgel; Cyclohexan:Essigsäureethylester:Methanol = 5:4:1)

Hergestellt aus der Verbindung (1) des Beispiels III unter Verwendung von DMSO und 2N NaOH.

15

(6) 2-(4-(1-Piperidinyl-methyl-)phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

Smp: 105°C

HPLC/MS (Methode A): RT = 4.75 min.; [M+H] + = 458.3

 $R_f = 0.21$ (Kieselgel; Methylenchlorid:Methanol:konz.Ammoniak = 9:1:0.1)

- 20 Hergestellt aus der Verbindung (10) des Beispiels III unter Verwendung von DMSO und 2N NaOH.
 - (7) 2-(4-Amino-3,5-dichlorphenylamino)-4-(bis-(2-hydroxy-ethyl)-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.67 min.; [M+H]+ = 403.1
- 25 (8) 2-(4-Aminosulfonyl-phenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.4 min.; [M+H] + = 436.1

(9) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(2-aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

(10) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.38 min.; [M+H]+ = 372.1

(11) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.12min.; [M+H] + = 414.1

5 Smp: 260-262 °C

Rf-Wert: 0,82 (Kieselgel; Cyclohexan / EE / MeOH = 5:4:1) HPLC/MS (Methode D): RT = 5.837 min.; [M+H]+ = 414; Abs./max 250 nm

(12) 2-(3-Chlorphenylamino)-4-(3-aminopropyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.13min.; [M+H]+ = 346.1

10

(13) 2-(4-Carboxyphenylamino)-4-[N-(3-dimethylamino-propyl-)N-methyl]-amino-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 4.83 min.; [M+H] + = 375.2

- (14) 2-(3,5-Dichlorphenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-
- 15 trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.85min.; [M+H]+ = 429.1

(15) 2-(3-Chlor-4-fluor-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.39min.; [M+H]+ = 390.1

- 20 (16) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-nitrobenzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 7.77min.; [M+H]+ = 458.1
 - (17) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.12min.; [M+H] + = 405.1

25 (18) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(trans-4-dimethylamino-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 4.97min.; [M+H]+ = 401.2

(19) 2-(4-Brom-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.61 min.; [M+H] + = 439.1

- 5 (20) 2-(3,5-Dichlor-phenylamino)-4-(3-amino-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-HPLC/MS (Methode A): RT = 5.71min.; [M+H]+ = 420.1
 - (21) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.44min.; [M+H] + = 424.2

10 (22) 2-(3-Aminocarbonyl-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 4.71min.; [M+H] + = 381.2

- (23) 2-(4-(2-Carboxy-1-ethyl-)phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- HPLC/MS (Methode A): RT = 5.13min.; [M+H] + = 433.2

15

- (24) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-(3-amino-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.16min.; [M+H]+ = 390.1
- (25) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-aminocarbonyl-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.36min.; [M+H]+ = 394.1
- 20 (26) 2-(4-Phenylaminocarbonyl-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.3 min.; [M+H] + = 457.2

- (27) 2-(4-Nitro-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.21min.; [M+H]+ = 383.2
- 25 (28) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-(4-(pyrrolidin-1-yl)butyl)-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.89min.; [M+H]+ = 459.2

(29) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 4.85min.; [M+H]+ = 382.1

5 (30) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(1-methyl-piperidin-4-yl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.58min.; [M+H] + = 434.1

- (31) 2-Phenylamino-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.36min.; [M+H]+ = 380.2
- 10 (32) 2-(4-Cyano-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.11min.; [M+H] + = 363.1

- (33) 2-Phenylamino-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 4.93min.; [M+H]+ = 380.2
- 15 (34) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-amino-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.41min.; [M+H]+ = 363.1
 - (35) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-amino-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.45min.; [M+H]+ = 380.1
 - (36) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-amino-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.02min.; [M+H]+ = 346.1

20

- (37) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(cis-4-hydroxy-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.84min.; [M+H]+ = 421.1
- (38) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.6min.; [M+H] + = 439.1

(40) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-acetylaminomethyl-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 7.12min; [M+H]+ = 462.1

5

(41) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

$$HPLC/MS$$
 (Methode A): $RT = 6.85min.; [M+H] + = 448.1D$

(42) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.36min.; [M+H]+ = 407.1

10

- (43) 2-(4-Brom-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.53min.; [M+H]+ = 430.1
- (44) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(N-(1-methyl-piperidin-4-yl)-N-methyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.32min.; [M+H]+ = 377.2
- 15 (45) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(5-hydroxy-1-pentylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.79min.; [M+H]+ = 409.1
 - (46) 2-(4-(2-Carboxy-1-ethyl)-phenylamino)-4-(2-(3-hydroxyphenyl)-1-ethyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.64min.; [M+H] + = 447.1

20 (47) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A):
$$RT = 6.37min.$$
; $[M+H]+ = 458.1D$

(48) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-((1S)-1-carboxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,5 min.; [M+H]+ = 338

(49) 2-(3,5-Dichlor-phenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 7.15min.; [M+H]+ = 448.1

5

10

- (50) 2-(3-Nitro-phenylamino)-4-(3-hydroxymethyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.39min.; [M+H]+ = 375.2
- (51) 2-(4-Brom-phenylamino)-4-(3-amino-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.12min.; [M+H]+ = 390.1
- (52) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-(N-acetyl-N-methyl-aminomethyl)-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.61 min.; [M+H] + = 419.2

(53) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-(4-hydroxy-3-methoxy-phenyl)-2-hydroxy-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.79min.; [M+H] + = 489.1

(54) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(trans-4-dimethylamino-cyclohexylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 4.93 min.; [M+H] + = 424.2

- (55) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-((2S)-2-hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.59min.; [M+H]+ = 350.1 Hergestellt unter Verwendung von L-Prolinol.
- 20 (56) 2-(4-Brom-phenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.19min.; [M+H] + = 458.1

- (57) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-amino-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.66min.; [M+H]+ = 420.1
- 25 (58) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-(isopropylamino)-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

$$HPLC/MS$$
 (Methode A): $RT = 5.66min.; [M+H] + = 422.1$

(59) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(3-hydroxy-phenyl)-2-hydroxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.49 min.; [M+H] + = 402.1

5 (60) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.78min.; [M+H] + = 429.1

(61) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(trans-4-carboxy-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.99min.; [M+H] + = 449.1

10

(62) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(1,1-dimethyl-2-hydroxy-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 7.34min.; [M+H]+ = 395.1

(63) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(5-amino-pentylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.57min.; [M+H]+ = 408.1

15

25

- (64) 2-(4-Amino-3,5-dichlorphenylamino)-4-(3-hydroxymethyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.43min.; [M+H]+ = 413.1
- (65) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(6-hydroxy-1-hexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 7.06min.; [M+H]+ = 423.1
- 20 (66) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-((1S)-1-carboxy-2-(1H-imidazol-4-yl)-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.51 min.; [M+H] + = 461.1

Hergestellt unter Verwendung von L-Histidin.

(67) 2-(3-Chlor-phenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.24min.; [M+H]+ = 414.2

Rf-Wert: 0,63 (Kieselgel; Methylenchlorid / MeOH = 95:5)

Schmelzpunkt: 155-157 °C

10

25

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,964 min.; [M+H] + = 415; Abs./max 246 nm

- (68) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(1H-imidazol-4-yl)-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.55min.; [M+H] + = 417.1
 - (69) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(4-hydroxy-but-1-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.66min.; [M+H] + = 395.1
 - (70) 2-(4-Aminosulfonyl-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 4.66min.; [M+H] + = 408.2

(71) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(4-carboxy-1-butylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.78min.; [M+H] + = 423.1

- (72) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(1-methyl-4-piperidinyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.58min.; [M+H]+ = 420.1
- 15 (73) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-(3-aminopropoxy-1-propylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.65min.; [M+H]+ = 438.1

- (74) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(1-hydroxy-2-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.55min.; [M+H] + = 334.1
- (75) 2-(4-Aminosulfonyl-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-20 pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 4.93 min.; [M+H]+ = 436.2

(76) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-(3-hydroxy-phenyl)-2-hydroxy-1-ethylamino)-5trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.85min.; [M+H]+ = 459.1

(77) 2-(3-Chlor-phenylamino)-4-(5-amino-1-pentylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 88

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.19min.; [M+H] + = 374.1

(78) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-nitrobenzylamino)-5-trifluormethyl-HPLC/MS (Methode A): RT = 7.72min.; [M+H] + = 458.1

(79) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(5-amino-pentyl-1-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.12min.; [M+H] + = 374.1

(80) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-amino-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin 100 mg (4-Chlor-5-trifluormethyl-pyrimidine-2-yl)-(3,4-dichloro-phenyl)-amin, (2-Amino-ethyl)-carbam tert-butylester (1 eq.) und Diisopropylethylamin (2 eq.) wurden in 2 ml Isopropanol für mehrere Stunden Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde mit 2 ml ges. NaHCO3-Lösung versetzt und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die org. Phase wurde über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Das Rohpre wurde mit Diethylether und Dichlormethan gewaschen und durch Chromatographie (CH2Cl2/MeOH-Gra Kieselgel) gereinigt. Anschließende wurde das Produkt mit TFA/CH2Cl2 (1:1) behandelt, mit NaHCO3 v mit Essigsäureethylester extrahiert, über MgSO4 getrocknet und eingeengt.HPLC/MS (Methode A): RT = 5.54min.; [M+H]+ = 366.1

Schmelzpunkt: 115-117°C

 $R_f = 0.13$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

- 10 HPLC/MS (Methode F): RT = 3,84 min.; [M+H]+=367; Abs. λ max = 258,9 nm
 - (81) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(4-dimethylaminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.78 min.; [M+H] + = 476.2

- (82) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(N-methyl-N-(2-cyano-1-ethyl)-amino)-5-nitro-pyrimidin 15. HPLC/MS (Methode A): RT = 6.74min.; [M+H] + = 333.1
 - (83) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-acetylaminomethyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.46min.; [M+H] + = 405.2
 - (84) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(4-(2-pyridyl)-piperazin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.04min.; [M+H] + = 422.2

5

(85) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-(1-methyl-2-pyrrolidinyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

 R_f = 0,16 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1) HPLC/MS (Methode G): RT = 3,66min.; [M+H]+ = 435; Abs. λ max = 266.5 nm

- (86) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-carboxy-1-butylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.55min.; [M+H]+ = 366.1
- (87) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(bis-(2-hydroxy-ethyl)-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.4min.; [M+H]+ = 411.1
- 10 (88) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.46min.; [M+H] + = 458.1

(89) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-(4-hydroxy-phenyl)-2-hydroxy-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.73 min.; [M+H]+ = 459.1

15

5

- (90) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.78min.; [M+H]+ = 420.1
- (91) 2-(4-Aminocarbonyl-phenylamino)-4-(2-(3-hydroxypropyl)-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.65min.; [M+H]+ = 401.2
- 20 (92) 2-(3-Nitro-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.41min.; [M+H]+ = 402.2
 - (93) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-methoxy-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 7.37min.; [M+H]+ = 381.1
- (94) 2-(4-Methoxycarbonyl-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitropyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.37min.; [M+H]+ = 415.2

5

- (95) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.43min.; [M+H]+ = 391.2
- (96) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-hydroxymethyl-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 7.42min.; [M+H]+ = 421.1
- (97) 2-(3-Cyano-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.12min.; [M+H] + = 363.2

(98) 2-(4-Benzylaminocarbonyl-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-10 nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.45min.; [M+H] + = 490.3

(99) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-(4-(2-hydroxyethyl)-piperazin-1-yl)-1-ethylamino))-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.42min.; [M+H] + = 479.2

15 (100) 2-(4-Amino-3,5-dichlorphenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitropyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.44min.; [M+H] + = 440.2

- (101) 2-(4-Aminocarbonyl-phenylamino)-4-(3-hydroxymethyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.44min.; [M+H]+ = 373.2
- 20 (102) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-(3-hydroxyphenyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 7.32min.; [M+H] + = 443.1

- (103) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-hydroxy-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 7.31min.; [M+H]+ = 407.1
- 25 (104) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-morpholino-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

(105) 2-(4-Brom-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.42min.; [M+H] + = 458.1

(106) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(5-aminopentylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.41min.; [M+H]+ = 351.1

5

(107) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.33min.; [M+H]+ = 414.2

(108) 2-(3-Nitro-phenylamino)-4-(2-(3-hydroxypropyl)-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.68min; [M+H]+ = 403.2

10

- (109) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-amino-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.55min.; [M+H]+ = 420.1
- (110) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-methoxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 153-155°C

15

- (111) 2-(4-Carboxyphenylamino)-4-(4-amino-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 4.93 min.; [M+H] + 396.2
- (112) 2-(4-(2-Carboxy-1-ethyl)-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 4.98min.; [M+H]+ = 410.2

20

25

(113) 2-(4-Amino-3,5-dichlorphenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.24min.; [M+H] + = 421.1

(114) 2-(4-Aminocarbonyl-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 4.67min.; [M+H] + = 381.2

(115) 2-(4-Chlor-3-methyl-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.66min.; [M+H] + = 405.2

(116) 2-(4-Bromphenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.41min.; [M+H] + = 416.1

- (117) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(7-methyl-2,7-diaza-spiro[4.4]non-2-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 10 (118) 2-Phenylamino-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.23min.; [M+H] + = 361.2

(119) 2-(3-Bromphenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.4min.; [M+H] + = 416.1

15

(120) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-dimethylamino-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.62min.; [M+H]+ = 448.1

(121) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(imidazol-1-yl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.63min.; [M+H]+ = 417.1

20

(122) 2-(3-Nitro-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.2min.; [M+H] + = 383.1

(123) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(N-(2-hydroxybenzyl)-N-methyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 7.07min.; [M+H]+ = 386.1

25

(124) 2-(4-Phenylaminocarbonyl-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.5min.; [M+H] + = 476.3

(125) 2-(4-Fluor-phenylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.13 min.; [M+H] + = 356.1

5 (126) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(3-hydroxy-8-methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]octyl)-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.61min.; [M+H] + = 476.1

(127) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(4-ethoxycarbonyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.37min.; [M+H]+ = 416.2

10 (128) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(trans-4-hydroxy-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.87min.; [M+H] + = 421.1

- (129) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(1H-pyrazol-4-yl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (130) 2-(Phenylamino)-4-(1-methyl-piperidin-4-yl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 4.68min.; [M+H]+ = 352.2
- (131) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(1-methyl-piperidin-4-yl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.23min.; [M+H]+ = 386.2

20

25

15

(132 2-(4-Brom-phenylamino)-4-(1-methyl-piperidin-4-yl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.32min.; [M+H] + = 430.1D

(133) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-(1-methyl-piperidin-4-yl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.39min.; [M+H] + = 430.1

- (134) 2-(3-Chlor-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.50min.; [M+H]+ = 386.2
- (135) 2-(Phenylamino)-4-(4-aminomethyl-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.05min.; [M+H]+ = 352.2
- 5 (136) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.45min.; [M+H]+ = 386.1
 - (137) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.54min.; [M+H]+ = 430.1
- (138) 2-(3-Chlor-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.40min.; [M+H] + = 414.2

- (139) 2-(3-Chlor-phenylamino)-4-(2-amino-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.63min.; [M+H]+ = 386.2
- (140) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-amino-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 15 Rf-Wert: 0,30 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/konz. wäßriges Ammoniak = 9:1:0,1)
 - (141) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-[2-(acetylamino)-1-ethylamino]-5-nitro-pyrimidin Hergestellt aus der Verbindung 140 des Beispiels 1 durch nachträgliche Umsetzung mit Acetanhydrid/Triethylamin.
- 20 Schmelzpunkt: 224-226°C
 - (142) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-[4-(dimethylamino)butylamino]-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 131-132°C
- 25 (143) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-carboxy-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-HPLC/MS (Methode A): RT = 7.04min.; [M+H]+ = 395.0
 - (144) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-[N-(2-hydroxyethyl)-N-benzylamino]-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.05min; [M+H]+ = 410.2

(145) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-((IR)-1-carboxy-2-(1H-imidazol-4-yl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.51 min.; [M+H] + = 461.0

Hergestellt unter Verwendung von D-Histidin.

5

(146) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-hydroxy-1,3-dihydro-2-oxo-indol-3-yl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.83 min.; [M+H] + = 484.1

(147) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(2-carboxy-1-ethyl)-cyclohexylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 7.42min.; [M+H] + = 477.1

(148) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(trans-4-carboxy-cyclohexylamino)-5-nitro-

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.86min.; [M+H] + = 392.1

(149) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-((2R)-2-hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.59min.; [M+H]+ = 350.1 Hergestellt unter Verwendung von D-Prolinol.

15

- (150) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.57min.; [M+H]+ = 401.1
- (151) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-morpholino-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidinHPLC/MS (Methode B): RT = 2,16 min.; [M+H]+ = 379,1

20

(152) 2-(2-Naphthylamino)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.66min.; [M+H] + = 411.2

- (153) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(1H-imidazol-4-yl)-ethylamino)-5-nitro-pyrimidinHPLC/MS

 (Methode B): RT = 2,21 min.; [M+H]+ = 360,1
 - (154) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(4-hydroxy-phenyl)-2-hydroxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

15

30

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.81 min.; [M+H]+=402.1

- (155) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(4-hydroxy-3-methoxy-phenyl)-2-hydroxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,68 min.; [M+H]+ = 432,2
 - (156) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(1-methyl-2-pyrrolidinyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,29 min.; [M+H]+ = 377,2
- 10 (157) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-hydroxy-butylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 178-182°C
 - (158) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(6-hydroxy-1-hexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,96 min.; [M+H]+ = 366,2

(159) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(5-hydroxy-1-pentylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,97 min.; [M+H]+ = 352,2

- (160) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(1,1-dimethyl-2-hydroxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,66 min.; [M+H]+ = 338,17
 - (161) 2-(4-Carboxyphenylamino)-4-(2-(3-hydroxy-phenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+ = 396,3
- 25 (162) 2-(Benzylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 169°C
 - (163) 2-(Benzylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin Schmelzpunkt: 119°C

(164) 2-(4-Carboxyphenylamino)-4-(2-(4-hydroxy-phenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,36 min.; [M+H]+ = 396,2

(165) 2-(2-Chlorbenzylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin 35 Schmelzpunkt: 189°C

- (166) 2-(3-Carboxyphenylamino)-4-(2-(4-hydroxy-phenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,34 min.; [M+H]+=396,2
- 5 (167) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin
 - (168) 2-(3-Carboxyphenylamino)-4-(2-(3-hydroxy-phenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,41 min.; [M+H]+ = 396,3
- 10 (169) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(imidazolidin-2-on-1-yl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,5 min.; [M+H]+ = 378,2
 - (170) 2-(4-Brom-phenylamino)-4-(2-(1H-imidazol-4-yl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2 min.; [M+H]+ = 427,1
 - (171) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,56 min.; [M+H]+ = 435,2
- (172) 2-(4-Brom-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,66 min.; [M+H]+ = 435,2
 - (173) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(1-methyl-4-piperidinyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,24 min.; [M+H]+= 363,2
- 25 (174) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(6-amino-1-hexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,46 min.; [M+H]+= 365,2

15

30

- (175) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,56 min.; [M+H]+ = 391,2
- (176) 2-(4-Benzylaminocarbonyl-phenylamino)-4-(4-acetyl-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,53 min.; [M+H]+ = 476,2
- (177) 2-(3-Carboxy-phenylamino)-4-(4-aminosulfonyl-benzylamino)-5-nitro-pyrimidin 35 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,31 min.; [M+H]+ = 445,1

(178) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-[N-(1-methyl-4-piperidinyl-methyl)-N-methyl-amino]-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.31 min.; [M+H]+ = 391.2

5

(179) 2-(3-Carboxy-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin (Gemisch der Isomeren)

HPLC/MS (Methode B): RT = 1.97 min.; [M+H] + = 401.2

10 (180) 2-(3-Ethoxycarbonyl-phenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitropyrimidin (Gemisch der Isomeren)

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,42 min.; [M+H]+=429,3

(181) 2-(4-Benzylaminocarbonyl-phenylamino)-4-(4-carboxy-4-phenyl-1-piperidinyl)-5-nitro-

15 pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,11 min.; [M+H]+ = 553,3

(182) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(3-carboxy-2-methoxy-phenyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,96 min.; [M+H]+ = 501,2

(183) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(7-methyl-2,7-diaza-spiro[4.4]non-2-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,34 min.; [M+H]+=389,2

25 (184) 2-(4-Carboxy-phenylamino)-4-(4-hydroxy-benzylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,2 min.; [M+H]+ = 382,1

(185) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-carboxy-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,9 min.; [M+H]+ = 449,2

30

(186) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,35 min.; [M+H]+ = 448,1

(187) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-carboxy-2,2-diphenyl-1-ethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.17 min.: [M+H]+ = 547,28

(188) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-aminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,15 min.; [M+H]+ = 448,0

Schmelzpunkt: 140-142 °C

 $R_f = 0.08$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

- HPLC/MS (Methode G): RT = 3,78 min.; [M+H]+=449; Abs. λ max = 260,8 nm 10
 - (189) 2-(Benzylamino)-4-(2-(3-hydroxyphenyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
 - (190) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-hydroxy-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin
- HPLC/MS (Methode B): RT = 2.9 min.; [M+H]+ = 350.215
 - (191) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(trans-4-hydroxy-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.92 min.; [M+H]+ = 364.2
- (192) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-amino-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.4 min.; [M+H]+ = 393.2
 - (193) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-dimethylamino-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,36 min.; [M+H] + = 391,2

(194) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-((1R)-1-carboxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.51 min.; [M+H]+ = 338.14

- (195) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-amino-propylamino)-5-nitro-pyrimidin 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.15 min.; [M+H]+ = 323.1
 - (196) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-(3-aminopropoxy-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin
 - (197) 2-(4-Chlor -phenylamino)-4-(4-aminomethyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin

25

```
(198) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-(isopropylamino)-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,32 min.; [M+H]+ = 365,1
```

- (199) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(4-(2-hydroxyethyl)-piperazin-1-yl)-1-ethylamino))-5-nitro-5 pyrimidin
 - (200) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-(3-hydroxy-8-methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]octyl)methylamino)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,17 min.; [M+H]+ = 419,2

10

20

25

(201) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-hydroxy-1,3-dihydro-2-oxo-indol-3-yl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin

(202) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(3-carboxy-2-methoxy-phenyl)-1-ethylamino)-5-nitropyrimidin
HPLC/MS (Methode B): RT = 3,2 min.; [M+H]+ = 444,1

(203) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-hydroxymethyl-piperidin-1-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.97 min.; [M+H]+=364.2

(204) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(bis-(2-hydroxy-ethyl)-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,41 min.; [M+H]+=354,1

- (205) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-nitrobenzylamino)-5-nitro-pyrimidin
 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,49 min.; [M+H]+ = 401,2
 - (206) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-aminocarbonyl-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
 - (207) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(1-carboxy-2-(1H-imidazol-4-yl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 1,67 min.; [M+H]+ = 404,15
 - (208) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(1-carboxy-2,2-diphenyl-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,25 min.; [M+H]+ = 490,2
- 35 (209) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-carboxy-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin

```
HPLC/MS (Methode B): RT = 3.15 \text{ min.}: [M+H]+ = 392.2
```

5

20

30

- (210) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-(2-carboxy-1-ethyl)-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,41 min.; [M+H]+ = 420,3
- (211) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(3-hydroxyphenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,29 min.; [M+H]+ = 386,2
- (212) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(1H-pyrazol-4-yl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,38 min.; [M+H]+ = 360,1
 - (213) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(3-(2-aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-propylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 15 (214) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(1-methyl-piperidin-4-yl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,28 min.; [M+H]+ = 377,2
 - (215) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(cis-4-hydroxy-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,92 min.; [M+H]+ = 364,2
 - (216) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(4-dimethylaminomethyl-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin
 - HPLC/MS (Methode B): RT = 2,15 min.; [M+H]+ = 357,1

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,46 min.; [M+H]+ = 434.1

- 25 (217) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-(imidazol-1-yl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,26 min.; [M+H]+ = 371,1
 - (218) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(6-amino-1-hexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,31 min.; [M+H]+=422,1
 - (219) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-(1-methyl-piperidin-4-yl)-N-methyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

WO 03/032997

(220) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-methyl-N-(2-hydroxybenzyl)-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

102

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.3 min.; [M+H]+ = 443.1

5 (221) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-(2-cyano-1-ethyl)-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,27 min.; [M+H]+ = 390,1

(222) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(4-(1-pyrrolidinyl)-butyl)-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-

10 pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,87 min.; [M+H]+ = 516,1

(223) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-((2S)-2-hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

15 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.85 min.; [M+H]+ = 407.2

(224) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-((2R)-2-hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl)-5-trifluormethyl – pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,62 min.; [M+H] + = 407,2

20

(225) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(imidazolidin-2-on-1-yl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl – pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,49 min.; [M+H]+ = 435,1

25 (226) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(N-acetyl-N-methyl-aminomethyl)-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.59 min.; [M+H]+ = 476.3

(227) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-[N-(1-methyl-4-piperidinyl-methyl)-N-methyl-amino]-5-

30 trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H] + = 434,2

(228) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-methylpiperazino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,41 min.; [M+H]+ = 406,2

103

(229) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-hydroxy-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,63 min.; [M+H]+ = 407,2

- (230) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-dimethylamino-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,24 min.; [M+H]+ = 394,1
 - (231) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(4-morpholinyl)-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,15 min.; [M+H]+=450,1

10

- (232) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-carboxy-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,34 min.; [M+H]+=395,2
- (233) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(1H-1-imidazolyl)-1-propylamino)-5-trifluormethyl-15 pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,01 min.; [M+H]+=431,1

- (234) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-dimethylamino-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 1.87 min.; [M+H]+ = 408.1
 - (235) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-diisopropylamino-1-ethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.5 min.; [M+H] + = 450.3

25

- (236) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(bis-(2-methoxyethyl)amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,44 min.; [M+H]+ = 439,2
- (237) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-(2-methylamino-1-ethyl)-amino)-5-

30 trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,56 min.; [M+H] + = 394,0

(238) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(4-pyridyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,17 min.; [M+H]+ = 428,1

(239) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-aminosulfonyl-benzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,72 min.; [M+H]+ = 492,2

(240) N2-(3,4-dichloro-phenyl)-N4-(2-methylamino-ethyl)-5-trifluormethyl-pyrimidine-2,4-

5 diamin

30

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel 1(80). Schmelzpunkt: 147 °C

R_f = 0,12 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,76 min.; [M+H]+ = 381; Abs. λ max = 270,3 nm

10
(241) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-pyridyl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
HPLC/MS (Methode B): RT = 2,31 min.; [M+H]+ = 414,2

(242) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-((3-chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyl)-methylamino)-5trifluormethyl-pyrimidin

(243) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-((4-ethoxycarbonyl-1*H*-pyrazol-5-yl)-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

20 (244) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-nitrobenzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,3 min.; [M+H]+ = 458,2

(245) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(2-carboxy-1-ethyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

25 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,11 min.; [M+H] + = 463,2

(246) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(1-pyrrolidinyl)-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,26 min.; [M+H]+ = 434,1

 $(247)\ 2\hbox{-}(3,4\hbox{-Dichlorphenylamino})\hbox{-}4\hbox{-}(5\hbox{-acetylamino-}5\hbox{-methoxycarbonyl-}1\hbox{-pentylamino})\hbox{-}5\hbox{-trifluormethyl-pyrimidin}$

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+ = 508,2

(248) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-((1-hydroxy-1-cyclohexyl)-methylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,16 min.; [M+H]+ = 435,1

- 5 (249) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(1*H*-indol-3-yl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,26 min.; [M+H]+ = 466,2
 - (250) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(4-nitro-2-pyridyl-amino)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,99 min.; [M+H]+ = 488,1
 - (251) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-hydroxy-2-phenyl-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,02 min.; [M+H]+ = 443,1

15

- (252) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-phenylamino-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,16 min.; [M+H]+=442,2
- (253) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(4-hydroxyphenyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-20 pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.91 min.; [M+H]+ = 443.2

- (254) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(4-aminosulfonylphenyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin
- 25 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,74 min.; [M+H]+ = 506,1
 - (255) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(1-naphthylamino)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.6 min.; [M+H] + = 492.2

30

35

- (256) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(4-nitrophenyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,33 min.; [M+H]+=472,2
- (257) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-ethoxycarbonyl-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.14 min.; [M+H]+ = 437.2

(258) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(aminocarbonylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,33 min.; [M+H]+ = 380,1

5

(259) 4-[4-(2-Amino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Schmelzpunkt: 211-213 °C

 $R_f = 0.04$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,79 min.; [M+H]+ = 341; Abs. λ max = 277,9 nm

10

20

(260) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-tert.-butyloxycarbonylamino-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.96 min.; [M+H]+ = 466.1

15 (261) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-ethyl-2-pyrrolidinyl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,52 min.; [M+H]+ = 434,2

- (262) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(1-pyrrolidinyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,33 min.; [M+H]+ = 420,2
 - (263) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-tetrahydrofuryl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (264) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(1-piperidinyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin 25 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+ = 434,2
 - (265) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-hydroxy-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,63 min.; [M+H]+ = 381,1
- 30 (266) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2,3-dihydroxy-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,31 min.; [M+H]+ = 397,2
 - (267) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-diethylamino-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,39 min.; [M+H]+=422,1

107

(268) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(2-hydroxyethoxy)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.5 min.; [M+H]+ = 411.2

- 5 (269) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-hydroxy-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,46 min.; [M+H]+ = 367,2
 - (270) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-diethylamino-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,26 min.; [M+H]+=436,2

(271) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-hydroxy-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,49 min.; [M+H]+ = 381,2

- (272) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(1-methyl-1H-pyrrol-2-yl)-1-ethylamino)-5-
- 15 trifluormethyl-pyrimidin

10

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,23 min.; [M+H] + = 430,1

- (273) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-hydroxy-3-methoxy-benzylamino)-5-trifluormethylpyrimidin
- 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,89 min.; [M+H] + = 459,1
 - (274) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-methylsulfanyl-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,17 min.; [M+H]+=397,1
- 25 (275) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-methoxy-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,06 min.; [M+H]+= 395,2
 - (276) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2,2-dimethyl-3-dimethylamino-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,41 min.; [M+H]+ = 436,1
 - (277) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2,2-dimethyl-3-hydroxy-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,03 min.; [M+H] + = 409,2

(278) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-cyanomethylamino-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,66 min.; [M+H]+ = 362,2

- (279) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-aminocarbonyl-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.6 min.; [M+H]+ = 434.2
 - (280) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-acetyl-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.81 min.; [M+H] + = 434.2
- 10 (281) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(1-piperidinyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,45 min.; [M+H] + = 474,2
 - (282) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(morpholinocarbonylmethyl)-1-piperazinyl)-5trifluormethyl-pyrimidin
- HPLC/MS (Methode B): RT = 2.41 min.; [M+H] + = 519.215
 - (283) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-piperazino-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.31 min.; [M+H] + = 392.2
- 20 (284) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(4-(3-amino-1-propyl)-1-piperazinyl)-1-propylamino)-5trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 1,7 min.; [M+H]+ = 506,2
- (285) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(cis-4-carboxy-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-25 pyrimidin
 - (286) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-dibenzylamino-1-propylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,65 min.; [M+H]+ = 560,1

- (287) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-[4-methoxycarbonyl-cyclohexyl]-N-[3pyridylmethyl]amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.5 min.; [M+H] + = 554.1
- 35 (288) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-methoxymethyl-pyrimidin

(289) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-phenyl-1-(4-phenyl-1-butyl-aminocarbonyl)-1ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.73 min.: [M+H] + = 602.28

5

(290) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-aminocarbonyl-2-(4-methoxyphenyl)-1-ethylamino)-5trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,61 min.; [M+H]+ = 500,24

- 10 (291) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-dimethylaminomethylcarbonyl-4-piperidinylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
 - (292) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-ethyl-N-(4-pyridylmethyl)-amino)-5-trifluormethylpyrimidin
- HPLC/MS (Methode B): RT = 2,66 min.; [M+H]+ = 435,215
 - (293) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-phenyl-azepan-4-on-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,49 min.; [M+H]+ = 381,2
- (294) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(3-hydroxy-1-propyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-20 pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.2 min.; [M+H]+ = 449.0

(295) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(8-methoxy-3,4-dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl)-1-25 piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.1 min.; [M+H]+ = 567.08

- (296) 4-{4-[2-(1-Methyl-pyrrolidin-2-yl)-ethylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino}benzamid
- 30 Schmelzpunkt: 228-229°C

 $R_f = 0.07$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,61 min.; [M+H]+ = 409; Abs. $\lambda \max = 276 \text{ nm}$

(297) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(3,4-dimethoxyphenyl)-1-piperazinyl)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.02 min.; [M+H]+ = 443.1

- (298) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(4-cyanophenyl)-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,41 min.; [M+H]+ = 396,3
 - (299) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-benzyl-3-pyrrolidinyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,54 min.; [M+H]+ = 482,2
- 10 (300) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-hydroxy-2-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,48 min.; [M+H]+ = 381,2
 - (301) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(1-piperidinyl)-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,08 min.; [M+H]+=448,1
 - (302) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-benzyl-4-piperidinyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,41 min.; [M+H]+ = 496,2
- (303) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-aminomethyl-benzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,14 min.; [M+H]+ = 442,1
 - (304) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-aminobutylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,11 min.; [M+H]+ = 394,1
- 25 (305) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-amino-2,2-dimethyl-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+ = 408,1
- (306) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(trans-2-amino-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,61 min.; [M+H]+ = 420,1
 - (307) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-amino-1-ethoxy)-1-ethoxy)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
 - HPLC/MS (Methode B): RT = 2,25 min.; [M+H]+ = 454,0

(308) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-amino-benzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,16 min.; [M+H]+ = 428,2

(309) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-amino-2-hydroxy-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,11 min.; [M+H]+ = 396,1

- (310) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(2-amino-1-ethylsulfanyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin
- 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,28 min.; [M+H]+ = 426,0
 - $(311)\ 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-[2-dimethylamino-1-ethyl]-N-ethyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin$

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,76 min.; [M+H]+ = 422,1

15

 $(312)\ 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-[3-dimethylamino-1-propyl]-N-methyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin$

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,39 min.; [M+H]+ = 422,0

20 (313) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,09 min.; [M+H]+ = 463,1

- (314) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-[2-cyano-1-ethyl]-N-[3-pyridylmethyl]-amino)-5-
- 25 trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.4 min.; [M+H]+ = 467.0

(315) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(4-(2-pyridyl)-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,48 min.; [M+H]+ = 469,1

- (316) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(4-[bis-(4-methoxy-phenyl)]-methyl-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (317) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(4-(3-methoxy-phenyl)-1-piperazinyl)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B):
$$RT = 2.4 \text{ min.}$$
; $[M+H] + = 396.3$

- (318) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-benzyl-N-[2-cyano-1-ethyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 3.92 min.; [M+H]+ = 466.2
 - (319) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-benzyl-N-[2-hydroxy-1-ethyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.4 min.; [M+H]+ = 457.1

10

- (320) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-carboxy-1-propyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (321) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-benzyl-N-[ethoxycarbonylmethyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 15 HPLC/MS (Methode B): RT = 4.11 min.; [M+H]+ = 499.2
 - $(322)\ 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-[4-nitrobenzyl]-N-propyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin$

HPLC/MS (Methode B): RT = 4.03 min.; [M+H]+ = 500.2

20

- (323) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(cyano-phenyl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (324) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-benzyl-N-[4-hydroxy-1-butyl]-amino)-5-trifluormethylpyrimidin
- 25 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,43 min.; [M+H] + = 485,2
 - (325) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-benzyl-N-[2-hydroxymethyl-1-cyclohexyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.8 min.; [M+H] + = 525.26

30

(326) N-1-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-yl]-pyrrolidin-3-yl)-carbaminsäure-tert-butylester

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel 1(80)

Schmelzpunkt: 198-200°C

35 $R_f = 0.44$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode K): RT = 4,37 min.; [M+H]+=493; Abs. $\lambda \max = 270,3 \text{ nm}$

- (327) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-((1S)-1-carboxy-2-hydroxy-1-ethyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 2 min.; [M+H] + = 411

15

25

- (328) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(5-carboxy-1-pentylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,7 min.; [M+H]+ = 437,0
- 10 (329) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-aminocarbonyl-1-carboxy-1-ethylamino)-5trifluormethyl-pyrimidin
 - (330) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-carboxy-2-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,5 min.; [M+H]+ = 409
 - (331) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(1-carboxy-3-methyl-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (332) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-((1R)-1-carboxy-2-hydroxy-1-ethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin
 - (333) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(2-amino-1-ethyl)-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,36 min.; [M+H]+ = 435,2

- (334) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3,5-dimethyl-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,7 min.; [M+H]+ = 420,1
- (335) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(cis-2-amino-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,68 min.; [M+H]+ = 420,2
 - (336) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(N-methyl-N-[3-methylamino-1-propyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

(337) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-hydroxy-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.75 min.; [M+H]+= 433.2

5 (338) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(3-amino-1-pyrrolidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,24 min.; [M+H]+ = 392,2

Schmelzpunkt: 157-158 °C

 $R_f = 0$, 03 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,63 min.; [M+H]+ = 393; Abs. $\lambda \max = 272.2 \text{ nm}$

10

(339) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-benzyloxycarbonyl-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.99 min.; [M+H]+ = 526.2

15 (340) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(2-(3-amino-1-propoxy)-1-ethoxy)-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,35 min.; [M+H]+ = 482,1

(341) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-benzyl-N-[2-hydroxy-1-phenyl-1-ethyl]-amino)-5-

20 trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,27 min.; [M+H]+ = 533,0

(342) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-homopiperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,48 min.; [M+H]+=406,1

25

(343) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-hydroxy-1-ethoxy)-1-ethoxy)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,56 min.; [M+H]+ = 455,2

30 (344) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(3-methoxycarbonylphenyl)-1-ethyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,37 min.; [M+H] + = 485,2

(345) 2-(3,4-Dichlor-phenylamino)-4-(2-hydroxy-3-(4-morpholinyl)-1-propyl-amino)-5-

35 trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,19 min.; [M+H]+ = 466,1

- (346) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[2-nitrobenzyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 3.7 min.; [M+H] + = 472.1
 - (347) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-carboxy-1-phenyl-1-ethyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,15 min.; [M+H]+ = 471,1

10

(348) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[6-[N-methyl-N-(2-phenyl-1-ethyl)-amino]-1-hexyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,92 min.; [M+H]+ = 554,1

15 (349) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-amino-1-ethyl)-phenyl)-1-ethyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,27 min.; [M+H]+ = 470,0

- (350) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-[2-diethylamino-1-ethyl]-N-ethyl-amino)-5-
- 20 trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,86 min.; [M+H]+ = 450,1

(351) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-ethoxycarbonyl-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 4,01 min.; [M+H]+ = 463,2

25

- (352) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-methyl-1-homopiperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,52 min.; [M+H]+=420,1
- (353) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-cyanomethyl-N-butyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

30

(354) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-[2-dimethylamino-1-ethyl]-N-methyl-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,58 min.; [M+H]+ = 408,1

- (355) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(1-pyrrolidinyl-methyl)-1-pyrrolidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidinHPLC/MS (Methode B): RT = 2,67 min.; [M+H]+ = 460,1
- (356) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-methoxycarbonylmethyl-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-5 pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,59 min.; [M+H]+ = 463,3

- (357) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(3-diethylamino-1-propyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,94 min.; [M+H]+ = 504,1
 - (358) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(5-hydroxy-2-methyl-2,8-diaza-spiro[5.5]undec-8-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.6 min.; [M+H]+ = 490.2

15

(359) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(1-pyrrolidinyl-methyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,74 min.; [M+H]+ = 474,1

- 20 (360) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-carboxy-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,12 min.; [M+H]+ = 435,2
 - (361) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-dimethylamino-1-ethyl)-1-piperidinyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 25 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.2 min.; [M+H] + = 505.2
 - (362) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(2-diethylaminomethyl-1-piperidinyl)-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,21 min.; [M+H] + = 533,2

30

(363) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(8-methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-yl)-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,16 min.; [M+H]+=515,2

(364) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-carboxy-2-(4-chlorphenyl)-1-ethyl-amino)-5trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,14 min.; [M+H]+ = 505,04

(365) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(carboxymethylaminocarbonylmethylamino)-5trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 1.8 min.; [M+H]+ = 438

(366) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(carboxy-phenyl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.85 min.; [M+H]+ = 457.22

(367) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4'-hydroxy-biphenyl-4-ylmethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,28 min.; [M+H]+ = 505,1

15

(368) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-[4-amino-benzyl]-N-[2-methoxy-1-ethyl]-amino)-5trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,64 min.; [M+H]+ = 486,0

20 (369) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-hydroxy-benzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.9 min.; [M+H]+ = 429.1

(370) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-diphenylmethoxy-1-ethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

25

(371) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-aminocarbonylmethyl-N-methyl-amino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,55 min.; [M+H]+=394,1

(372) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-methylaminocarbonyl-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-30 pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.5 min.; [M+H]+ = 408.1

(373) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-dimethylaminocarbonyl-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-

35 pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,69 min.; [M+H]+ = 422,1

- (374) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(4-methyl-1-piperazinyl)-carbonyl-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.2 min.; [M+H] + = 477.1
 - (375) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-carboxy-3-thiazolidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,84 min.; [M+H]+ = 439,11
- 10 (376) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-((R)carboxy-(4-hydroxyphenyl)-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+ = 473,13

- (377) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-carboxy-5-benzyloxycarbonylamino-1-pentylamino)-5-
- 15 trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.84 min.; [M+H]+ = 586.12

- (378) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-(1H-benzimidazol-2-yl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,65 min.; [M+H]+ = 467,1
 - (379) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(4-ethoxycarbonyl-1-piperidinyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.84 min.; [M+H]+ = 546.2

25

(380) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(3-hydroxy-1-piperidinyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,56 min.; [M+H]+ = 490,2

30 (381) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[2-pyrazinyl-methyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,06 min.; [M+H]+ = 429,2

- (382) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-((S)carboxy-(4-hydroxyphenyl)-methylamino)-5-
- 35 trifluormethyl-pyrimidin

```
HPLC/MS (Methode B): RT = 2,39 \text{ min.}; [M+H]+ = 473,33
```

(383) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-phenylsulfonyl-4-piperidinylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

5

(384) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(4-hydroxyphenyl)-1-butylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,14 min.; [M+H]+ = 471,3

10 (385) (2-[2-(3,4-dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidine-4-ylamino]-ethyl)--methyl-carbaminsäure-tert-butylester

Schmelzpunkt: 140-141 °C

 $R_f = 0.43$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode K): RT = 3,58 min.; [M+H]+ = 481; Abs. $\lambda \max = 266,5$ nm

15

(386) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(3-carboxy-1-propyl)-cyclohexylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,36 min.; [M+H]+ = 396,2

20 (387) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(2-carboxy-1-ethyl)-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.05 min.; [M+H]+=491.3

(388) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-carboxy-2-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,76 min.; [M+H]+ = 409,2

(389) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(2-hydroxyphenyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.16 min.; [M+H]+ = 443.2

30

25

(390) (1-[2-(4-Carbamoyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-yl]-pyrrolidin-3-yl)-carbaminsäure-tert-butylester

Schmelzpunkt: 225-228 °C

R_f = 0,20 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

35 HPLC/MS (Methode G): RT = 3.70 min.; [M+H] + = 467; Abs. $\lambda \max = 283.6 \text{ nm}$

5 (392) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(6-tert.-butyloxycarbonylamino-1-hexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,47 min.; [M+H]+ = 522,0

- (393) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-tert.-butyloxycarbonylamino-1-propylamino)-5-
- 10 trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,28 min.; [M+H]+ = 480,0

- (394) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-carboxy-1-methyl-4-piperidinylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 15 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,09 min.; [M+H] + = 464,1
 - $(395)\ 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-carboxy-2-(2-chlorphenyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin$

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,96 min.; [M+H]+ = 504,77

20

- (396) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-benzyl-N-[1-methoxycarbonyl-1-ethyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (397) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-[ethoxycarbonylmethyl]-N-isopropyl-amino)-5trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.7 min.; [M+H]+ = 451

- (398) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(2-ethoxycarbonyl-1-ethyl)-1-pyrrolidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,42 min.; [M+H]+ = 477,2
 - (399) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(carbamimidoyl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 1,74 min.; [M+H]+ = 379,13

(400) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-[4-hydroxycyclohexyl]-N-methylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,86 min.; [M+H]+ = 435,2

5 (401) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(6-methoxy-1*H*-benzimidazol-2-yl)-1-ethyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.31 min.; [M+H]+=497.0

(402) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-carboxy-benzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

10 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,59 min.; [M+H]+=457,26

(403) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-methylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.68 min.; [M+H] + = 497.2

15

(404) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(tert.-butyloxycarbonylaminomethyl)-cyclohexylmethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,61 min.; [M+H]+ = 548,0

- 20 (405) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-methyl-4-phenylaminocarbonylamino-2-butylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
 - (406) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-dimethylaminocarbonyl-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 25 HPLC/MS (Methode B): RT = 3.1 min.; [M+H] + = 462.2
 - (407) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-hydroxy-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,96 min.; [M+H]+ = 421,2
- 30 (408) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-hydroxymethyl-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,62 min.; [M+H]+ = 421,1
 - (409) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[2-pyridyl-methyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 35 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.48 min.; [M+H]+=428.1

(410) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[3-pyridyl-methyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.91 min.; [M+H]+ = 443.2

5

- (411) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1-ethyl-3-piperidinylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,6 min.; [M+H]+ = 492,2
- (412) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-dimethylamino-cyclohexylamino)-5-trifluormethylpyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.74 min.; [M+H]+ = 506.1

- (413) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(3-hydroxy-1-propyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 15 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,46 min.; [M+H]+ = 367,2
 - (414) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(3-hydroxy-1-propyl)-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.5 min.; [M+H]+ = 411.2

20

(415) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[3-(4-pyridyl)-1-propyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.5 min.; [M+H]+ = 456.1

25 (416) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-dimethylamino-2-phenyl-1-butylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,37 min.; [M+H]+ = 498,1

(417) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(3-diethylamino-1-propyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-30 pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,92 min.; [M+H]+ = 504,1

(418) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(bis-[3-pyridylmethyl]-amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,01 min.; [M+H]+=505,2

(419) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(N-methyl-N-[2-methoxycarbonyl-1-ethyl]-amino)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,23 min.; [M+H] + = 506,12

- 5 (420) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(4-(2*H*-pyridazin-3-on-6-yl)-phenyl)-1-ethylamino)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
 - (421) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(3-(4-amino-3,5-dichlorphenyl)-1-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 3.6 min.; [M+H]+ = 524.0
 - (422) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(2-(N-[dimethylaminocarbonylmethyl]-N-methyl-amino)-1-ethyl-amino)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,13 min.; [M+H]+ = 533,03

15

(423) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-diethylamino-1-ethoxy)-1-ethyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.02 min.; [M+H] + = 534.2

20 (424) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(4-(2-(2-diethylamino-1-ethoxy)-1-ethyl)-1-piperidinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,67 min.; [M+H] + = 534,2

- (425) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(5-(3-carboxy-1-propyl)-indan-2-yl-
- 25 amino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,16 min.; [M+H]+ = 525,2

- (426) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-ethoxycarbonyl-1-(3-pyridyl)-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.78 min.; [M+H]+ = 500.2
 - (427) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(1,1-dimethyl-3-(2-oxo-3-pyridin-4-yl-imidazolidin-1-yl)-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,05 min.; [M+H]+ = 554,3

- (428) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-methylpiperazino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 178-180°C
- (429) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-hydroxy-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin
 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,76 min.; [M+H]+ = 350,2
 - (430) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-[2-(dimethylamino)-1-ethylamino]-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 179-181°C
- 10 (431) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(4-morpholinyl)-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,23 min.; [M+H]+ = 393,2
- (432) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-carboxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
 Hergestellt aus der Verbindung 632 des Beispiels 1 durch nachträgliche Umsetzung mit 1N
 Natronlauge in Tetrahydrofuran.

Schmelzpunkt: >300°C

30

Rf-Wert: 0,40 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

- (433) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(1H-1-imidazolyl)-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,28 min.; [M+H]+ = 374,2
 - (434) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-dimethylamino-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 148-150°C
- 25 (435) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-diisopropylamino-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+ = 393,2
 - (436) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(bis-(2-methoxyethyl)amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3.31 min.; [M+H]+ = 382.1
 - (437) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-(2-methylamino-1-ethyl)-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+ = 337,0
- (438) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(4-pyridyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin 35 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,26 min.; [M+H]+ = 371,1

- 5 (440) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-fluor-pyrimidin
 - (441) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-pyridyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,15 min.; [M+H]+= 357,1
- 10 (442) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-((3-chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyl)-methylamino)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,91 min.; [M+H]+ = 459,1
- (443) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-((4-ethoxycarbonyl-1*H*-pyrazol-5-yl)-methylamino)-5-nitropyrimidin
 - (444) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-nitrobenzylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,31 min.; [M+H]+ = 401,2
- 20 (445) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(2-carboxy-1-ethyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3.08 min.; [M+H]+ = 406.2
 - (446) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(1-pyrrolidinyl)-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.31 min.; [M+H]+ = 377.2
 - (447) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(5-acetylamino-5-methoxycarbonyl-1-pentylamino)-5-nitropyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,66 min.; [M+H]+ = 451,2
- 30 (448) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-((1-hydroxy-1-cyclohexyl)-methylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,45 min.; [M+H]+ = 378,2
 - (449) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(1H-indol-3-yl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,64 min.; [M+H]+ = 409,2

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 126

(450) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(4-nitro-2-pyridyl-amino)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,05 min.; [M+H]+=431,1

- (451) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-hydroxy-2-phenyl-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 3.3 min.; [M+H] + = 386.3
 - (452) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-phenylamino-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3.08 min.; [M+H] + = 385,1
- (453) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(4-hydroxyphenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 3.24 min.; [M+H]+ = 386.2
 - (454) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(4-aminosulfonylphenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.85 min.; [M+H] + = 449.1
 - (455) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(1-naphthylamino)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3.8 min.; [M+H]+ = 435.2
- (456) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(4-nitrophenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3.5 min.; [M+H]+ = 415.320
 - (457) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-ethoxycarbonyl-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 133-135°C
- (458) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(aminocarbonylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin 25 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,36 min.; [M+H]+ = 323,1
 - (459) 4-[4-{3-Amino-pyrrolidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino)-benzamid Herstellung analog 1(80).
- $R_f = 0.13$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1) HPLC/MS (Methode G): RT = 2,59 min.; [M+H]+ = 367; Abs. λ max = 281,7 nm
 - (460) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-tert.-butyloxycarbonylamino-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,24 min.; [M+H]+ = 409,1

- (461) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-ethyl-2-pyrrolidinyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,28 min.; [M+H]+ = 377,2
- (462) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(1-pyrrolidinyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,25 min.; [M+H]+ = 363,2
 - (463) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-tetrahydrofuryl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin
- (464) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(1-piperidinyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,3 min.; [M+H]+ = 377,1
 - (465) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-hydroxy-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,85 min.; [M+H]+ = 324,2
- 15 (466) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2,3-dihydroxy-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,41 min.; [M+H]+ = 340,2
 - (467) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-diethylamino-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,27 min.; [M+H]+ = 365,2
 - (468) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(2-hydroxyethoxy)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,71 min.; [M+H]+ = 354,2
- (469) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-hydroxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin 25 Schmelzpunkt: 226-228°C
 - (470) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-diethylamino-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,35 min.; [M+H]+ = 379,2
- 30 (471) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-hydroxy-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 190-194°C
 - (472) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(1-methyl-IH-pyrrol-2-yl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,41 min.; [M+H]+ = 373,2

- (473) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-hydroxy-3-methoxy-benzylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,15 min.; [M+H]+ = 402,1
- (474) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-methylsulfanyl-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,46 min.; [M+H]+ = 340,1
 - (475) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-methoxy-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 148-150°C
- 10 (476) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2,2-dimethyl-3-dimethylamino-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+= 379,2
- (477) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2,2-dimethyl-3-hydroxy-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin

 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,17 min.; [M+H]+ = 352,2
 - (478) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-cyanomethylamino-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,49 min.; [M+H]+ = 305,14
- 20 (479) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-aminocarbonyl-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,69 min.; [M+H]+ = 377,2
 - (480) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-acetyl-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,64 min.; [M+H]+ = 409,2
- (481) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(1-piperidinyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,31 min.; [M+H]+ = 377,2
- (482) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(morpholinocarbonylmethyl)-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,28 min.; [M+H]+ = 462,2
 - (483) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-piperazino-5-nitro-pyrimidin

 Rf-Wert: 0,20 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/konz. wäßriges Ammoniak = 9:1:0,1)

(484) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-[4-(3-amino-1-propyl)-1-piperazinyl]-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,41 min.; [M+H]+ = 519,2

5 (485) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(cis-4-carboxy-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,38 min.; [M+H]+ = 392,0

(486) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-dibenzylamino-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,65 min.; [M+H]+=560,1

10

(487) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[4-methoxycarbonyl-cyclohexyl]-N-[3-pyridylmethyl]amino)-5-nitro-pyrimidin

(488) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-dimethylaminomethylpyrimidin

(489) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-phenyl-1-(4-phenyl-1-butyl-aminocarbonyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3.6 min.; [M+H]+ = 545

20

15

(490) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-aminocarbonyl-2-(4-methoxyphenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,66 min.; [M+H]+=443,2

25 (491) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-dimethylaminomethylcarbonyl-4-piperidinyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin

(492) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-ethyl-N-[4-pyridylmethyl]amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.38 min.; [M+H]+=385.1

30

(493) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-phenyl-azepan-4-on-1-yl)-5-nitro-pyrimidin

(494) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(3-hydroxy-1-propyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,17 min.; [M+H]+=392,3

- (495) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(8-methoxy-3,4-dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,03 min.; [M+H]+ = 510,1
- 5 (496) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(2-nitrophenyl)-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,6 min.; [M+H]+ = 456,0
 - (497) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(3,4-dimethoxyphenyl)-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,34 min.; [M+H]+ = 396,2
- (498) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(4-cyanophenyl)-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,62 min.; [M+H]+ = 436,2
- (499) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-benzyl-3-pyrrolidinyl-amino)-5-nitro-pyrimidin 15 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,58 min.; [M+H]+ = 425,3
 - (500) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-hydroxy-2-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,74 min.; [M+H]+ = 324,2
- 20 (501) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(1-piperidinyl)-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,36 min.; [M+H]+ = 391,2
 - (502) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-benzyl-4-piperidinyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,47 min.; [M+H]+ = 439,2
 - (503) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-aminomethyl-benzylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,39 min.; [M+H]+ = 385,1
- (504) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-aminobutylamino)-5-nitro-pyrimidin 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,24 min.; [M+H]+ = 337,1
 - (505) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-amino-2,2-dimethyl-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,35 min.; [M+H]+=351,1
- 35 (506) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(trans-2-amino-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin

- HPLC/MS (Methode B): RT = 2.5 min.; [M+H]+ = 363.2
- (507) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-amino-1-ethoxy)-1-ethoxy)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.13 min.; [M+H] + = 397.2
 - (508) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-amino-benzylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,26 min.; [M+H]+ = 371,1
- 10 (509) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-amino-2-hydroxy-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin
 - (510) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(2-amino-1-ethylsulfanyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,34 min.; [M+H]+=369,0
- 15 (511) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[2-dimethylamino-1-ethyl]-N-ethyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+ = 365,0
 - (512) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[3-dimethylamino-1-propyl]-N-methyl-amino)-5-nitro-pyrimidin
- 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,25 min.; [M+H]+ = 365,1
 - (513) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 1.84 min.; [M+H]+ = 406.2
- 25 (514) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[2-cyano-1-ethyl]-N-[3-pyridylmethyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin
 - HPLC/MS (Methode B): RT = 2,38 min.; [M+H]+ = 410,2
- (515) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(2-pyridyl)-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,28 min.; [M+H]+ = 412,1
 - (516) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-[bis-(4-methoxy-phenyl)]-methyl-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin
- 35 (517) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(3-methoxy-phenyl)-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin

25

$$HPLC/MS$$
 (Methode B): $RT = 3.51 \text{ min.}$; $[M+H]+ = 441.2$

- (518) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-benzyl-N-[2-cyano-1-ethyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,53 min; [M+H]+=409,2
- (519) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-benzyl-N-[2-hydroxy-1-ethyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,27 min.; [M+H]+ = 400,2
- (520) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-carboxy-1-propyl-amino)-5-nitro-pyrimidin
 Hergestellt aus der Verbindung 457 des Beispiels 1 durch nachträgliche Umsetzung mit 1N Natronlauge in Tetrahydrofuran.
 Schmelzpunkt: 258-260°C
- (521) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-benzyl-N-[ethoxycarbonylmethyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,76 min.; [M+H]+ = 442,2
 - (522) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[4-nitrobenzyl]-N-propyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3.87 min.; [M+H]+=443.2
- 20 (523) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(cyano-phenyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,91 min.; [M+H]+ = 459,1
 - (524) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-benzyl-N-[4-hydroxy-1-butyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,45 min.; [M+H]+=378,2
- (525) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-benzyl-N-[2-hydroxymethyl-1-cyclohexyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,45 min.; [M+H]+ = 468,33
- 30 (526) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-carboxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-ethyl-amino)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,43 min.; [M+H]+ = 430,24
 - (527) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-((1S)-1-carboxy-2-hydroxy-1-ethyl-amino)-5-nitro-pyrimidin

- (528) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(5-carboxy-1-pentyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3 min.; [M+H]+ = 380,0
- (529) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-carboxy-2-aminocarbonyl-1-ethyl-amino)-5-nitro-pyrimidin

 5 HPLC/MS (Methode B): RT = 1,88 min.; [M+H]+ = 381,15
 - (530) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-carboxy-2-propyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,59 min.; [M+H]+ = 352,2
- 10 (531) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-carboxy-3-methyl-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,8 min.; [M+H]+ = 366,19
 - (532) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-((IR)-1-carboxy-2-hydroxy-1-ethyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,03 min.; [M+H]+ = 354,19
 - (533) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(2-amino-1-ethyl)-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin
 - (534) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3,5-dimethyl-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,28 min.; [M+H]+=363,2
 - (535) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(cis-2-amino-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,51 min.; [M+H]+ = 363,2
- (536) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[3-methylamino-1-propyl]-amino)-5-nitro-25 pyrimidin
 - (537) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-hydroxy-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-yl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,04 min.; [M+H]+ = 376,2
- 30 (538) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-amino-1-pyrrolidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,16 min.; [M+H]+ = 335,1
 - (539) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-benzyloxycarbonyl-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,57 min.; [M+H]+ = 469,2

(540) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(2-(3-amino-1-propoxy)-1-ethoxy)-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,46 min.; [M+H]+ = 425,2

5 (541) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-benzyl-N-[2-hydroxy-1-phenyl-1-ethyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,66 min.; [M+H]+ = 476,1

- (542) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-homopiperazinyl)-5-nitro-pyrimidin
- 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,22 min.; [M+H]+ = 349,1
 - (543) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-hydroxy-1-ethoxy)-1-ethoxy)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,73 min.; [M+H]+ = 398,2

15

- (544) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(3-methoxycarbonylphenyl)-1-ethyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,58 min.; [M+H]+ = 428,2
- (545) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-hydroxy-3-(4-morpholinyl)-1-propyl-amino)-5-nitropyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,14 min.; [M+H]+ = 409,2

- (546) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[2-nitrobenzyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin
- 25 (547) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-carboxy-1-phenyl-1-ethyl-amino)-5-nitro-pyrimidin
 - (548) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[6-[N-methyl-N-(2-phenyl-1-ethyl)-amino]-1-hexyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.95 min.; [M+H] + = 497.4

30

(549) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-amino-1-ethyl)-phenyl)-1-ethyl-amino)-5-nitropyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,65 min.; [M+H]+ = 413,2

35 (550) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[2-diethylamino-1-ethyl]-N-ethyl-amino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.51 min.; [M+H]+ = 393.1

(551) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-ethoxycarbonyl-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3.81 min.; [M+H]+ = 406.2

5

- (552) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-methyl-1-homopiperazinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,26 min.; [M+H]+ = 363,2
- (553) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-cyanomethyl-N-butyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3.52 min.; [M+H]+ = 361.110
 - (554) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[2-dimethylamino-1-ethyl]-N-methyl-amino)-5-nitropyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.21 min.; [M+H]+ = 351.1

15

- (555) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(1-pyrrolidinyl-methyl)-1-pyrrolidinyl)-5-nitropyrimidinHPLC/MS (Methode B): RT = 2,41 min.; [M+H]+=403,2
- (556) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-methoxycarbonylmethyl-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,47 min.; [M+H] + = 406,220
 - (557) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(3-diethylamino-1-propyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.75 min.; [M+H] + = 447.4
- (558) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(5-hydroxy-2-methyl-2,8-diaza-spiro[5.5]undec-8-yl)-5-nitro-25 pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,26 min.; [M+H]+ = 433,2

- (559) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(1-pyrrolidinyl-methyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2.5 min.; [M+H]+ = 417.230
 - (560) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-carboxy-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,83 min.; [M+H]+ = 378,2

136

(561) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-dimethylamino-1-ethyl)-1-piperidinyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 1.82 min.; [M+H]+ = 448.2

5 (562) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(2-diethylaminomethyl-1-piperidinyl)-1-propylamino)-5nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 1,97 min.; [M+H] + = 476,2

(563) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(8-methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-yl)-1-piperazinyl)-5nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.04 min.; [M+H]+=458.3

15

- (564) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-carboxy-2-(4-chlorphenyl)-1-ethyl-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,13 min.; [M+H]+ = 448,25
- (565) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(carboxymethylaminocarbonylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 1,93 min.; [M+H]+ = 381,29
- (566) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(carboxy-phenyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin 20 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,87 min.; [M+H]+ = 400,2
 - (567) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4'-hydroxy-biphenyl-4-ylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,4 min.; [M+H]+ = 448,1
- 25 (568) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[4-amino-benzyl]-N-[2-methoxy-1-ethyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin
 - (569) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-hydroxy-benzylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,01 min.; [M+H]+ = 372,1
 - (570) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-diphenylmethoxy-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
 - (571) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-aminocarbonylmethyl-N-methyl-amino)-5-nitro-pyrimidin
- 35 (572) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-methylaminocarbonyl-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

- (573) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-dimethylaminocarbonyl-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
- (574) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(4-methyl-1-piperazinyl)-carbonyl-1-ethylamino)-5-nitropyrimidin
 - (575) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-carboxy-3-thiazolidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,6 min.; [M+H]+ = 382
- 10 (576) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-((R)carboxy-(4-hydroxyphenyl)-methylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,44 min.; [M+H]+ = 416,2
 - (577) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-carboxy-5-benzyloxycarbonylamino-1-pentylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 15 HPLC/MS (Methode B): RT = 3.01 min.; [M+H]+ = 529.14
 - (578) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-(1H-benzimidazol-2-yl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,21 min.; [M+H]+ = 410,1
- 20 (579) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(4-ethoxycarbonyl-1-piperidinyl)-1-piperidinyl)-5-nitropyrimidin
 - HPLC/MS (Methode B): RT = 2.6 min.; [M+H]+ = 489.3
- (580) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(3-hydroxy-1-piperidinyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin 25 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,31 min.; [M+H]+ = 433,3
 - (581) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[2-pyrazinyl-methyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,91 min.; [M+H]+ = 372,1
- 30 (582) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-((S)carboxy-(4-hydroxyphenyl)-methylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,47 min.; [M+H]+ = 416,09
 - (583) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-phenylsulfonyl-4-piperidinylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 35 (584) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(4-hydroxyphenyl)-1-butylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B):
$$RT = 3.38 \text{ min.}$$
; $[M+H] + = 414.3$

- (585) N-(2-Methyl-2-{2-[4-(morpholin-4-sulfonyl)-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-propyl)-acetamid
- 5 Schmelzpunkt: 69-70 °C

Rf-Wert: 0,39 (Kieselgel; Ethylacetat)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,86 min.; [M+H]+ = 517; Abs./max 302 nm

(586) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(3-carboxy-1-propyl)-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin

(587) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(2-carboxy-1-ethyl)-cyclohexylmethylamino)-5-nitropyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,41 min.; [M+H]+ = 434,3

- 15 (588) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-carboxy-2-propylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,95 min.; [M+H]+ = 352,2
 - (589) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(2-hydroxyphenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 20 (590) (2-[2-(4-Carbamoyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-3-yl)methyl-carbaminsäure-tert-butylester

Schmelzpunkt: 186-187°C

 $R_f = 0.24$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3.58 min.; [M+H]+=455; Abs. $\lambda \max = 279.8$ nm

25

10

- (591) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-carboxy-benzylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,06 min.; [M+H]+ = 400,2
- (592) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(6-tert.-butyloxycarbonylamino-1-hexylamino)-5-nitro-pyrimidin 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,74 min.; [M+H]+ = 465,0
 - (593) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-tert.-butyloxycarbonylamino-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,41 min.; [M+H]+=423,0

- (594) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-carboxy-1-methyl-4-piperidinylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 1,67 min.; [M+H]+ = 407,3
- (595) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-carboxy-2-(2-chlorphenyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,1 min.; [M+H]+ = 448,18
 - (596) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-benzyl-N-[1-methoxycarbonyl-1-ethyl]-amino)-5-nitropyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,72 min.; [M+H] + = 442,2

10

(597) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[ethoxycarbonylmethyl]-N-isopropyl-amino)-5-nitropyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 3,53 min.; [M+H] + = 394,1

- 15 (598) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(2-ethoxycarbonyl-1-ethyl)-1-pyrrolidinyl)-5-nitro-pyrimidin
 - (599) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(carbamimidoyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 1,51 min.; [M+H]+ = 322,22
- 20 (600) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-[4-hydroxycyclohexyl]-N-methylamino)-5-nitro-pyrimidin
 - (601) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(6-methoxy-1H-benzimidazol-2-yl)-1-ethyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,31 min.; [M+H]+ = 440,1
- 25 (602) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-carboxy-benzylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,88 min.; [M+H]+ = 400,25
 - (603) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2.84 min.; [M+H]+= 440.2
 - (604) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(tert.-butyloxycarbonylaminomethyl)-cyclohexylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 3,97 min.; [M+H]+ = 491,0

- (605) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-methyl-4-phenylaminocarbonylamino-2-butylamino)-5-nitro-pyrimidin
- HPLC/MS (Methode B): RT = 3.18 min.; [M+H]+ = 470.1
- 5 (606) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-dimethylaminocarbonyl-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,99 min.; [M+H]+ = 405,2
 - (607) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-hydroxy-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,2 min.; [M+H]+ = 382,1
- (608) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-hydroxymethyl-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,08 min.; [M+H]+ = 364,2
- (609) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[2-pyridyl-methyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,34 min.; [M+H]+ = 371,1
 - (610) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[3-pyridyl-methyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,26 min.; [M+H]+ = 371,1
- 20 (611) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1-ethyl-3-piperidinylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,34 min.; [M+H]+ = 377,2
 - (612) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-dimethylamino-cyclohexylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,53 min.; [M+H]+ = 391,2
- (613) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(3-hydroxy-1-propyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 3,16 min.; [M+H]+=392,2
- (614) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(3-hydroxy-1-propyl)-1-piperazinyl)-5-nitro-pyrimidin 30 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,19 min.; [M+H]+ = 393,2
 - (615) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(N-methyl-N-[3-(4-pyridyl)-1-propyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,39 min.; [M+H]+=399,2
- 35 (616) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-dimethylamino-2-phenyl-1-butylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.6 min.; [M+H]+ = 441.2

- (617) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(3-diethylamino-1-propyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,77 min.; [M+H]+=447,3
- (618) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(bis-[3-pyridylmethyl]-amino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 1,85 min.; [M+H]+ = 448,2
- (619) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(N-methyl-N-[2-methoxycarbonyl-1-ethyl]-amino)-110 piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin
 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,11 min.; [M+H]+ = 449,3
 - (620) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(4-(2*H*-pyridazin-3-on-6-yl)-phenyl)-1-ethylamino)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin
 - (621) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(3-(4-amino-3,5-dichlorphenyl)-1-propylamino)-5-nitro-pyrimidin
- (622) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(2-(N-[dimethylaminocarbonylmethyl]-N-methyl-amino)-120 ethyl-amino)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin
 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,21 min.; [M+H]+ = 476,34
 - (623) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-(2-(2-diethylamino-1-ethoxy)-1-ethyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin
 - (624) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(4-(2-(2-diethylamino-1-ethoxy)-1-ethyl)-1-piperidinyl)-5-nitro-pyrimidin
- (625) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(5-(3-carboxy-1-propyl)-indan-2-yl-amino)-5-nitro-pyrimidin
 - (626) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-ethoxycarbonyl-1-(3-pyridyl)-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,43 min.; [M+H]+ = 443,2

5

15

- (627) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(1,1-dimethyl-3-(2-oxo-3-pyridin-4-yl-imidazolidin-1-yl)-propylamino)-5-nitro-pyrimidin

 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,4 min.; [M+H]+ = 497,0
- 5 (628) 2-(2-Brom-benzylamino)-4-(S-oxido-thiomorpholino)-5-nitro-pyrimidin Hergestellt aus 2-Chlor-4-thiocyanato-5-nitro-pyrimidin, 2-Brombenzylamin und Hünigbase in Dioxan, Eindampfen des Reaktionsgemisches und weitere Umsetzung mit Thiomorpholin-S-oxid und Hünigbase in DMF. (Das Zwischenprodukt wurde nicht isoliert.) Smp.: 246-250°C
- 10 Rf = 0.41 (Kieselgel; Cyclohexan:Essigsäureethylester:Methanol = 10:8:2)
 - (629) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-morpholino-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 218-220°C
- 15 (630) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(2-cyanethylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 203°C
 - (631) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(ethoxycarbonylmethylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 202-204°C
 - (632) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-[2-(ethoxycarbonyl)ethylamino]-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 163-165°C
- (633) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-[3-(dimethylamino)propylamino]-5-nitro-pyrimidin 25 Schmelzpunkt: 168-170°C
 - (634) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-hydroxyethylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 196°C
- 30 (635) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-methoxyethylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 165°C
 - (636) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-[2-(dimethylamino)ethylamino]-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 175-176°C

(637) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-morpholinoethylamino)-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 190°C

- (638) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-[4-(dimethylamino)butylamino]-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 110°C
 - (639) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-[(2-ethoxycarbonyl-ethyl)amino]-5-nitro-pyrimidin Schmelzpunkt: 137°C
- 10 (640) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-[2-(methansulfonylamino)ethylamino]-5-nitro-pyrimidin Hergestellt aus der Verbindung 140 des Beispiels 1 durch nachträgliche Umsetzung mit Methansulfonylchlorid/Triethylamin. Schmelzpunkt: 231-235°C
- 15 (641) 2-(4-Chlorphenylamino)-4-(carboxymethylamino)-5-nitro-pyrimidin Hergestellt aus der Verbindung 631 des Beispiels 1 durch nachträgliche Umsetzung mit 1N Natronlauge in Tetrahydrofuran.

Schmelzpunkt: >300°C

Rf-Wert: 0,36 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

20

5

- (642) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-[(2-carboxyethyl)amino]-5-nitro-pyrimidin Hergestellt aus der Verbindung 639 des Beispiels 1 durch nachträgliche Umsetzung mit 1N Natronlauge in Tetrahydrofuran.
- Rf-Wert: 0,16 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigsäureethylester/Methanol = 7:2:1)

25

- (643) 2-(3-Bromphenylamino)-4-[1-hydroxy-3-methyl-2-butylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin Hergestellt aus der Verbindung 5 des Beispiels 3.
- $(644)\ 2-[4-(1,2,4,5-\text{Tetrahydro-benzo}] \textbf{\textit{d}}] \text{ azepin-3-yl-methyl})-\text{phenylamino}]-4-\text{morpholino-5-}$
- 30 trifluormethyl-pyrimidin

Schmelzpunkt: 172°C

- (645) 2-[4-(1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl)-phenylamino]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- 35 Schmelzpunkt: 217°C (Zersetzung)

(646) 2-[4-(1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl)-phenylamino]-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin
Schmelzpunkt: 350°C (Zersetzung)

5

(647) 2-[4-(1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl)-phenylamino]-4-[(2-carboxyethyl)amino]-5-trifluormethyl-pyrimidin

Schmelzpunkt: 120°C (Zersetzung)

Hergestellt unter Verwendung von beta-Alanin in Natronlauge.

10

- (648) 2-[4-(1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl)-phenylamino]-4-(trans-4-dimethylamino-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-dihydrochlorid Schmelzpunkt: 293°C (Zersetzung)
- 15 (649) 2-[4-(1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl)-phenylamino]-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-dihydrochlorid

 Schmelzpunkt: 205°C (Zersetzung)
- (650) 4-[4-(2-Methylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid 20 Herstellung analog 1(80).

Schmelzpunkt: 187-190 °C

 $R_f = 0.08$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,45 min.; [M+H]+ = 355; Abs. λ max = 277,9 nm

25 (651) N-{2-[2-(3-Dimethylsulfamoyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 202-203 °C

Rf-Wert: 0,57 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5.33 min.; [M+H]+ = 447; Abs./max 235 nm

30

(652) N-{2-[5-Bromo-2-(4-dimethylsulfamoyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 226

Rf-Wert: 0,42 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

35 HPLC/MS (Methode D): RT = 4,84 min.; [M+H]+ = 459; Abs./max 273 nm

```
(653) N-(2-{2-[3-(Morpholin-4-sulfonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-
     ethyl)-acetamid
     Schmelzpunkt: 214°C
5 Rf-Wert: 0,51 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
     HPLC/MS (Methode D): RT = 5,31 min.; [M+H]+ = 489; Abs./max 235 nm
     (654) N-{2-[2-(1-Methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-
     acetamid
     Schmelzpunkt: 260-261 °C
10
     Rf-Wert: 0,39 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
     HPLC/MS (Methode D): RT = 4,78 min.; [M+H]+ = 394; Abs./max 250 nm
     (655) N-{2-[2-(1-Methyl-1H-indazol-5-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-
     acetamid
15
     Schmelzpunkt: 265-266 °C
     Rf-Wert: 0,25 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
     HPLC/MS (Methode D): RT = 4,47 min.; [M+H]+ = 394; Abs./max 254 nm
      (656) N-{2-[2-(2-Methyl-2H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl}-
20
      acetamid
      Schmelzpunkt: 254-255 °C
      Rf-Wert: 0,45 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
      HPLC/MS (Methode D): RT = 4,45 min.; [M-H]- = 394; Abs./max 250 nm
25
      (657) {2-[5-Bromo-2-(3-dimethylsulfamoyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid
      Schmelzpunkt: 192 °C
      Rf-Wert: 0.43 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
      HPLC/MS (Methode D): RT = 4,75 min.; [M+H]+ = 459; Abs. \lambda max = 268 nm
30
      (658) N-(2-{5-Bromo-2-[3-(morpholin-4-sulfonyl)-phenylamino]-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-
      acetamid
      Schmelzpunkt: 212 °C
      Rf-Wert: 0,47 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
      HPLC/MS (Methode D): RT = 4,76 min.; [M+H]+ = 501; Abs. \lambda max = 268 nm
 35
```

```
(659) N-(2-{2-[4-(2-Dimethylamino-ethyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid Schmelzpunkt: 110 °C
```

 $R_f = 0.13$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 1:2)

5 HPLC/MS (Methode D): RT = 1,96 min.; [M+H]+=411; Abs. $\lambda \max = 256$

(660) N-{2-[2-(4-Piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 223-226 °C

10 $R_f = 0.23$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 1:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 3,94 min.; [M+H]+=437; Abs. $\lambda \max = 265 \text{ nm}$

- (661) 1-{3-[5-Bromo-2-(3,4-dichloro-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on
- 15 Schmelzpunkt: 234 °C

 $R_f = 0.56$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode C): RT = 4,30 min.; [M+H]+ = 460; Abs. $\lambda \max = 274 \text{ nm}$

(662) 1-{3-[5-Bromo-2-(3,4-dichloro-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-

20 o

Schmelzpunkt: 216-218 °C

 $R_f = 0.55$ (Methylenchlorid: Methanol = 5:1)

HPLC/MS (Methode C): RT = 3,11 min.; [M+H] + = 435; Abd. $\lambda \text{ max} = 278$

25 (663) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-bromo-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Schmelzpunkt: 265-266 °C

 $R_f = 0.22$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 3,93 min.; [M+H]+=395; Abs. $\lambda \max = 278$

30 (664) N-(2-{2-[3-(Benzyl-methyl-sulfamoyl)-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid

Schmelzpunkt: 126 °C

 $R_f = 0.61$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,33 min.; [M+H]+=523; Abs. λ max = 238 nm

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

(665) N-(2-{2-[3-(4-Methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid

Schmelzpunkt: 247 °C

 $R_f = 0.44$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

5 HPLC/MS (Methode D): RT = 4,36 min.; [M+H]+=502; Abs. λ max = 234 nm

(666) 4-{4-[(3-Aminomethyl-cyclohexylmethyl)-amino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino}-benzamid

Schmelzpunkt: 209-212°C

10 $R_f = 0.03$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,87 min.; [M+H]+ = 423; Abs. λ max = 279,8nm

(667) N-{2-[2-(4-Morpholin-4-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

15 Schmelzpunkt: 70 °C

 $R_f = 0.69$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 3,98 min.; [M+H]+ = 439; Abs. $\lambda \max = 266 \text{ nm}$

(668) N-{2-[2-(4-Cyano-3-trifluormethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-

20 ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 237 °C

 $R_f = 0.50$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,35 min.; [M+H]+=433; Abs. λ max = 318 nm

25 (669) N-{2-[2-(3-Chloro-4-cyano-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 250 °C

 $R_f = 0.45$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode D); RT = 6,20 min.; [M+H]+=399; Abs. λ max = 309 nm

30

(670) 1-(2-{[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-yl]-methyl-amino}-ethyl)-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 164 °C

 $R_f = 0.11$ (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 1:1)

35 HPLC/MS (Methode D): RT = 6,862 min.; [M+H]+ = 450; Abs. $\lambda \max = 270 \text{ nm}$

(671) 1-{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 218 °C

5 $R_f = 0.23$ (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 1:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,496 min.; [M+H]+ = 436; Abs. λ max = 274 nm

- (672) 4-[4-(4-Methansulfonylamino-piperidin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N,N-dimethyl-phenylsulfonamid
- 10 Schmelzpunkt: 218 °C

 $R_f = 0.46$ (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 33:67)

'HPLC/MS (Methode D): RT = 6,353 min.; [M+H]+=523; Abs. λ max = 294 nm

- (673) 4-{4-[4-(Methanesulfonyl-methyl-amino)-piperidin-1-yl]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-
- 15 ylamino}-N,N-dimethyl-Phenylsulfonamid

Schmelzpunkt: 226 °C

 $R_f = 0.27$ (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 1:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,652 min.; [M+H]+=537; Abs. λ max = 294 nm

(674) 3-[2-(1-Methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propylamin 4,7 g N-Z-1,3-Diaminopropan Hydrochlorid, 10 ml Hünig Base und 5,2 g 2-(1-Methyl-1H-indazol-6-ylamino)-4-chloro-5-trifluormethyl-pyrimidin werden in 160ml Dioxan suspendiert und mit DMF versetzt bis alle Komponenten gelöst sind. Nach 17 Stunden bei 80 °C wird der Ansatz in Ethylacetat aufgenommen, mit H₂O extrahiert, die organische Phase anschließend getrocknet und einrotiert. Das Produkt wird mit Toluol: Ethylacetat (1:1) über Kieselgel chromatographiert. Das Zwischenprodukt wird in Ethanol, Methanol und Toluol (4:1:3, 800ml) gelöst, 1 g Pd(OH)₂ zugegeben und bei 50 psi und 40 °C über 28 Stunden hydriert. Nach dem Abfiltrieren des

Schmelzpunkt: 201 °C, Subl.

 $R_f = 0.15$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode B): RT = 4.35 min.; [M+H]+ = 366; Abs. $\lambda \text{ max} = 226 \text{ nm}$

Katalysators und dem Einengen der Lösung bleibt das Produkt zurück.

- (675) N-{1-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-yl]-piperidin-4-yl}-methansulfonamid
- 35 Schmelzpunkt: 200 °C

 R_f = 0.42 (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 1:1) HPLC/MS (Methode D): RT = 7,105 min.; [M+H]+ = 486; Abs. λ max = 274 nm

(676) (4-Chloro-phenyl)-[4-(1-oxo-1,4-thiomorpholin-4-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-yl]-amin

5 Schmelzpunkt: 213-216 °C

 $R_f = 0.42$ (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 2:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,015 min.; [M+H]+ = 391; Abs. λ max = 259 nm

(677) (3-Chloro-phenyl)-[4-(4-pyridin-2-yl-piperazin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-yl]-amin

10 Schmelzpunkt: 146-147 °C

 $R_f = 0.66$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,203 min.; [M+H]+=435; Abs. $\lambda \max = 271 \text{ nm}$

(678) 1-{3-[2-(3,5-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-

15 pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 174-175 °C

 $R_f = 0.10$ (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 1:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,309 min.; [M+H]+ = 450; Abs. $\lambda \text{ max} = 230 \text{ nm}$

20 (679) (3-Chloro-phenyl)-[4-(1-oxo-1-thiomorpholin-4-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-yl]-amin Schmelzpunkt: 214-217 °C

 $R_f = 0.51$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,571 min.; [M+H]+ = 391; Abs. λ max = 270 nm

25 (680) (4-Chloro-phenyl)-[4-(4-pyridin-2-yl-piperazin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-yl]-amin Schmelzpunkt: 164-166 °C

 R_f = 0.43 (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester : Methanol = 5:4:1)

(681) {1-[2-(4-Chloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-yl]-piperidin-4-yl}-

30 essigsäuremethylester

 $R_f = 0.86$ (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 1:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 7,521 min.; [M+H]+ = 429; Abs. λ max = 266 nm

(682) {1-[2-(4-Chloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-yl]-piperidin-4-yl}-essigsäure

35 Schmelzpunkt: 200-201°C

10

15

20

30

35

ethyl)-kohlensäure benzyl ester

```
150
R_f = 0.44 (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 1:1)
HPLC/MS (Methode D): RT = 6.623 \text{ min.}; [M+H]+ = 415; Abs. \lambda \text{ max} = 270 \text{ nm}
(683) N,N-Dimethyl-4-{4-[2-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-ethylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-
ylamino}-phenylsulfonamid
Schmelzpunkt: 258-261 °C
R_f = 0.14 (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 1:2)
HPLC/MS (Methode D): RT = 5.828 \text{ min.}; [M+H] + = 473; Abs. \lambda \text{ max} = 302 \text{ nm}
(684) N,N-Dimethyl-4-(4-{methyl-[2-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-ethyl]-amino}-5-trifluormethyl-
pyrimidin-2-ylamino)-benzolsulfonamid
Schmelzpunkt: 147-150 °C
R_f = 0.13 (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester = 2:1)
HPLC/MS (Methode D): RT = 6,15 min.; [M+H]+=487; Abs. \lambda max = 290 nm
(685) N-(1,1-Dimethyl-2-{2-[4-(morpholin-4-sulfonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-
4-ylamino}-ethyl)-acetamid
Schmelzpunkt: 105-107 °C
R_f = 0.39 (Kieselgel; Essigsäureethylester)
HPLC/MS (Methode D): RT = 5.89 \text{ min.}; [M+H]+=517; Abs. \lambda \max = 302 \text{ nm}
(686) N4-Methyl-N4-(2-methylamino-ethyl)-N2-[4-(morpholin-4-sulfonyl)-phenyl]-5-
trifluormethyl-pyrimidin-2,4-diamin formiat
Schmelzpunkt: 184-186 °C
R_f = 0.09 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode D): RT = 4,83 min.; [M+H]+=475; Abs. \lambda \max = 302 \text{ nm}
(687) N,N-Dimethyl-4-{4-[methyl-(2-methylamino-ethyl)-amino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-
ylamino}-benzolsulfonamid hydrochlorid
Schmelzpunkt: 235-238 °C
R_f = 0.10 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode D): RT = 4,86 \text{ min.}; [M+H]+=433; Abs. \lambda \max = 298 \text{ nm}
(688) (2-{2-[4-(Morpholin-4-sulfonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-
```

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 151

Schmelzpunkt: 166-169 °C

R_f = 0.61 (Kieselgel; Essigsäureethylester)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,64 min.; [M+H]+ = 581; Abs. λ max = 306 nm

(689) N4-(2-Amino-ethyl)-N2-[4-(morpholin-4-sulfonyl)-phenyl]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2,4diamin

Schmelzpunkt: 169-170 °C

 $R_f = 0.20$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 1:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 4,88 min.; [M+H]+ = 447; Abs. λ max = 302 nm

10

(690) N-(2-{[2-(4-Dimethylsulfamoyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-yl]-methylamino}-ethyl)-N-methyl-acetamid

Schmelzpunkt: 156-158 °C

R_f = 0.17 (Kieselgel; Essigsäureethylester)

- HPLC/MS (Methode D): RT = 6,12 min.; [M+H]+ = 475; Abs. λ max = 282 nm 15
 - (691) N-Methyl-N-[2-(methyl-{2-[4-(morpholin-4-sulfonyl)-phenylamino]-5-trifluormethylpyrimidin-4-yl}-amino)-ethyl]-acetamid

Schmelzpunkt: 158-161 °C

 $R_f = 0.15$ (Kieselgel; Essigsäureethylester) 20

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,04 min.; [M+H]+ = 517; Abs. λ max = 294 nm

- (692) N-(2-{2-[4-(Propane-2-sulfonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}ethyl)-acetamid
- Schmelzpunkt: 198-200 °C 25

30

 $R_f = 0.60$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode C): RT = 3,97 min.; [M+H]+=446; Abs. λ max = 302 nm

- (693) 4-[4-(3-Amino-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Die Verbindung wurde analog Beispiel 1(674) erhalten.
- (694) N,N-Dimethyl-4-[4-(3,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-5-trifluormethylpyrimidin-2-ylamino]-phenylsulfonamid

Schmelzpunkt: 230 °C Zersetzung

R_f = 0.28 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,20 min.; [M+H]+ = 468; Abs. λ max = 286, 302 nm

(695) [4-(Morpholin-4-sulfonyl)-phenyl]-[4-(3,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-5]pyridin-5-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-yl]-amin

5 Schmelzpunkt: >270 °C Zersetzung

 $R_f = 0.33$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,30 min.; [M+H]+=510; Abs. $\lambda \text{ max} = 302 \text{ nm}$

(696) {3-[2-(1-Methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-

10 carbaminsäure-benzylester

Schmelzpunkt: 139 °C

 $R_f = 0.30$ (Kieselgel; Toluol: Essigsäureethylester = 1:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,37 min.; [M+H]+ = 500; Abs. λ max = 250 nm

15

Beispiel 2

2-(4-Carboxyphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin-hydrochlorid

Zu 173 mg 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin (Verbindung (1) des

Beispiels II)in 5 ml Ethanol werden bei Raumtemperatur 100 mg 4-Aminobenzoesäure in 5 ml

20 Ethanol gegeben. Man gibt zwei Tropfen konzentrierter Salzsäure hinzu und rührt 12 h. Dann werden 50 ml Wasser zugegeben. Der Niederschlag wird abgesaugt und an der Luft getrocknet. Der Rückstand wird mit 30 ml Methylenchlorid gerührt, abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 135 mg (51 % der Theorie), Smp: 290°C (Zersetzung)

 $R_f = 0.2$ (Kieselgel; Methylenchlorid:Methanol = 9:1)

25

Analog Beispiel 2 werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethylsulfanylpyrimidin-hydrochlorid

30 Smp: 196°C

 $R_f = 0.5$ (Kieselgel; Methylenchlorid:Methanol:konz.Ammoniak = 16:3:1) Hergestellt aus der Verbindung (3) des Beispiels II.

(2) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-brom-pyrimidin-hydrochlorid

35 Smp: 260°C (Zersetzung)

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

Hergestellt aus der Verbindung (4) des Beispiels II.

- (3) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-hydrochlorid
- 5 Smp: 227°C

Hergestellt aus der Verbindung des Beispiels II.

- (4) N-{2-[2-(4-Amino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid
 Zu 3 g N-[2-(2-Chloro-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl]-acetamid in 25 ml Eisessig
 werden 6,9 g p-Phenylendiamin gegeben und der Ansatz über 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach dem Abziehen der Essigsäure unter reduziertem Druck wird das Rohprodukt in Methylenchlorid aufgenommen und mit 2 M Natriumcarbonatlösung extrahiert. Die wässrige Phase wäscht man mit Methylenchlorid, vereint die organischen Phasen und trocknet über Natriumsulfat. Nach dem Einengen wird das Material über Kieselgel mit
- 15 Methylenchlorid/Isopropanol (20:1) chromatographiert. Ausbeute: 3g

Schmelzpunkt: 175 °C Zersetzung

 $R_f = 0.35$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Isopropanol = 8:2)

APCI-MS [M+H]+=355

1H-NMR(D₆-DMSO, 300MHz) δ : 1.80 (s, 3 H), 3.25 (m, 2 H), 3.47 (m, 2 H), 4.78 (bs, 2 H),

- 20 6.50 (d, 2 H), 6.93 (bs, 2 H), 7.29 (d, 2 H), 7.90 (t, 1 H), 8.08 (s, 1 H), 9.13 (s, 1 H).
 - (5) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-methylsulfanyl-pyrimidin-hydrochlorid

Hergestellt aus der Verbindung (2) des Beispiels II.

- 25 Smp: 220°C
 - (6) 2-(1-Naphthylamino)-4-[N-(trans-4-hydroxy-cyclohexyl)-N-methyl-amino]-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,55 min.; [M+H]+ = 394,2
- 30 (7) 2-(4-Bromphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.83min.; [M+H]+ = 420.1
 - (8) 2-(4-Aminosulfonyl-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 4.95min.; [M+H]+ = 419.1

- (9) 2-(3-Chlor-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.84min.; [M+H]+ = 374.1
- (10) 2-(3-Nitro-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

Schmelzpunkt: 201-204 °C

- R_f = 0.60 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)
 HPLC/MS (Methode D): RT = 5,398 min.; [M+H]+ = 385; Abs. λ max = 266 nm
 - (11) 2-(4-(N-Methyl-N-methylsulfonyl)amino-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.15min.; [M+H] + = 447.2

10

- (12) 2-(3-Brom-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
 R_f = 0.60 (Kieselgel; Cyclohexan: Essigsäureethylester = 1:2)
 HPLC/MS (Methode D): RT = 5.68 min.; [M+H]+ = 419; Abs. λ max = 254 nm
- 15 (13) 2-(4-Chlor-3-trifluormethyl-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 6.71min.; [M+H] + = 442.1

- (14) 2-(4-Brom-3-chlor-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.57min.; [M+H]+ = 454.0
- 20 (15) 2-(3,5-Dichlor-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 6.73min.; [M+H]+ = 408.1
 - (16) 2-(4-Chlor-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.71min.; [M+H]+ = 374.1
 - (17) 2-(4-Morpholino-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 5.22min.; [M+H]+ = 402.2

25

(18) 2-(4-(N-Methyl-N-methylsulfonyl)amino-phenylamino)-4-(N-(trans-4-hydroxy-cyclohexyl)-N-methyl-amino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.89min.; [M+H] + = 451.2

- (19) 2-(4-Diethylaminomethyl-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode A): RT = 4.7min.; [M+H]+ = 402.2
- (20) 2-(1,3-Dihydro-2-oxo-indol-6-ylamino)-4-[N-(trans-4-hydroxy-cyclohexyl)-N-methylamino]-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.51 min.; [M+H] + = 399.2

(21) 2-(4-(N-Methyl-N-methylsulfonyl)amino-phenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode A): RT = 5.46min.; [M+H] + = 424.2

10 (22) 2-(3-Hydroxy-4-methyl-phenylamino)-4-(trans-4-hydroxy-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 1,61 min.; [M+H]+ = 383,3

(23) 2-(3-Hydroxy-4-methyl-phenylamino)-4-[N-(trans-4-hydroxy-cyclohexyl)-N-methyl-amino]5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.2 min.; [M+H]+ = 374.2

(24) 2-(6-Indazolylamino)-4-[N-(trans-4-hydroxy-cyclohexyl)-N-methyl-amino]-5-nitro-pyrimidin HPLC/MS (Methode B): RT = 2,26 min.; [M+H]+ = 384,2

20

- (25) 2-(1-Naphthylamino)-4-(trans-4-hydroxy-cyclohexylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin
- (26) 2-(4-(3-Diethylamino-1-propyloxy)-phenylamino)-4-(2-pyridyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 25 HPLC/MS (Methode B): RT = 1,26 min.; [M+H] + = 452,3
 - (27) 2-(3-Hydroxy-4-methyl-phenylamino)-4-(2-acetylamino-1-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 1,49 min.; [M+H]+ = 370,2

(28) 2-(4-Benzylaminocarbonyl-phenylamino)-4-[N-(2-hydroxyethyl)-N-methyl-amino]-5-nitropyrimidin

156

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,47 min.; [M+H]+ = 423,2

5 (29) 2-(3-Carboxy-phenylamino)-4-[N-(trans-4-hydroxy-cyclohexyl)-N-methyl-amino]-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2,21 min.; [M+H]+ = 388,2

- (30) 2-(5-Carboxy-2-naphthylamino)-4-(2-acetylamino-1-ethylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 10 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,22 min.; [M+H]+=411,2
 - (31) 2-(5-Carboxy-2-naphthylamino)-4-(2-pyridyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin
 - (32) 2-(5-Carboxy-2-naphthylamino)-4-(ethoxycarbonyl-methylamino)-5-nitro-pyrimidin
- 15 HPLC/MS (Methode B): RT = 2,71 min.; [M+H]+ = 412,2
 - (33) 2-(4-Phenylaminocarbonyl-phenylamino)-4-[N-(2-hydroxyethyl)-N-methyl-amino]-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 2.56 min.: [M+H]+ = 409.2

20

(34) 2-(4-(4-Methyl-1-piperazinyl)-phenylamino)-4-[N-(trans-4-hydroxy-cyclohexyl)-N-methylamino]-5-nitro-pyrimidin

HPLC/MS (Methode B): RT = 1,77 min.; [M+H]+ = 442,3

- 25 (35) 2-(3,4-Dichlorphenylamino)-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-methyl-pyrimidin-hydrochlorid Schmelzpunkt: 254°C
 - (36) 1-{3-[2-(1H-Benzotriazol-5-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-one
- 30 R_f = 0.16 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5) Schmelzpunkt: 118 °C
 - (37) 1-{3-[2-(1H-Benzimidazol-5-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-one
- 35 Schmelzpunkt: 110-113 °C

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

```
R_f = 0.43 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,00 min.; [M+H]+=420; Abs. \lambda max = 246 nm
```

(38) 1-{3-[2-(1H-Indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-

5 one

 $R_f = 0.18$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

Schmelzpunkt: 210 °C

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,20 min.; [M+H]+ = 420; Abs. λ max = 246 nm

10 (39) 1-{3-[2-(1H-Indazol-5-ylamino)-5-trifluormethyl-2,3-dihydro-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on

 $R_f = 0.27$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

Schmelzpunkt: 202 °C

HPLC/MS (Methode D): RT = 4,50 min.; [M+H]+ = 420; Abs. λ max = 237 nm

15

(40) N-{2-[5-Chloro-2-(1H-indazol-6-ylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid Schmelzpunkt: >260 °C Zersetzung

 $R_f = 0.29$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,04 min.; [M+H]+=346; Abs. λ max = 284 nm

20 .

(41) N,N-Dimethyl-4-{4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino}-phenylsulfonamid

 $R_f = 0.43$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

Schmelzpunkt: 190 - 193 °C

25 HPLC/MS [M-H]- = 485

(42) N-{2-[2-(1H-Benzotriazol-5-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

 $R_f = 0.17$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

30 Schmelzpunkt: >300 °C, Zersetzung

- (43) N-{2-[2-(1H-Benzimidazol-5-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid
- 35 $R_f = 0.33$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

Schmelzpunkt: 208-210 °C

HPLC/MS (Methode D): RT = 3,90 min.; [M+H]+ = 380; Abs. $\lambda \max = 240 \text{ nm}$

(44) N-{2-[2-(1H-Indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

 $R_f = 0.21$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

Schmelzpunkt: >300 °C

HPLC/MS (Methode D): RT = 4,80 min.; [M+H]+=380; Abs. $\lambda \max = 244 \text{ nm}$

(45) N-{2-[2-(1H-Indazol-5-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

10 $R_f = 0.17$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

Schmelzpunkt: >300 °C Zersetzung

HPLC/MS (Methode D): RT = 4,20 min.; [M+H]+ = 380; Abs. $\lambda \text{ max} = 246 \text{ nm}$

(46) N-(2-{2-[4-(2H-Tetrazol-5-yl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-

15 acetamid

Schmelzpunkt: >300 °C Zersetzung

 $R_f = 0.86$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 1:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,00 min.; [M+H]+ = 408; Abs. $\lambda \max = 290 \text{ nm}$

20 (47) N-{2-[2-(4-Dimethylsulfamoyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 204 °C

 $R_f = 0.79$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,60 min.; [M+H]+ = 447; Abs. $\lambda \max = 300 \text{ nm}$

25

(48) 1-{3-[5-Chloro-2-(1H-indazol-6-ylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on Schmelzpunkt: 188-191°C

 $R_f = 0.41$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,23 min.; [M+H]+=386; Abs. $\lambda \text{ max} = 249 \text{ nm}$

30

(49) N,N-Dimethyl-4-{4-[2-(2-oxo-imidazolidin-1-yl)-ethylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino}-phenylsulfonamid

Schmelzpunkt: 163-164 °C

 $R_f = 0.13$ (Kieselgel, Methylenchlorid: Methanol = 98:2)

35 HPLC/MS (Methode D): RT = 6,82 min.; [M+H]+ = 474; Abs. λ max = 306 nm

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

```
(50) 2-Chloro-5-{4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-
     ylamino}-benzoesäure
     Schmelzpunkt: 236-239 °C
     R_f = 0.1 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
     HPLC/MS (Methode G): RT = 3,35 min.; [M+H]+=458; Abs. \lambda \max = 267 \text{ nm}
     (51) 1-(2-{2-[4-(Morpholin-4-sulfonyl)-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-
     ethyl)-imidazolidin-2-on
10
     Schmelzpunkt: 164 °C
     R_f = 0.10 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 98:2)
     HPLC/MS (Methode D): RT = 5.63 min.; [M+H]+=516; Abs. \lambda max = 302 nm
     (52) 1-{3-[2-(4-Hydroxymethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-
     pyrrolidin-2-on
15
     Schmelzpunkt: 153 °C
     R_f = 0.18 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
     HPLC/MS (Methode D): RT = 4,75 min.; [M+H]+ = 410; Abs. \lambda max = 256 nm
20
     (53) 2-{4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl}-N,N-
      dimethyl-acetamid
      Schmelzpunkt: 182-184 °C
      R_f = 0.09 (Kieselgel; Hexan: Essigsäureethylester: Methanol = 5:4:1)
     HPLC/MS (Methode D): RT = 4,357 min.; [M+H]+=425; Abs. \lambda max = 246 nm
25
      (54) 1-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-yl]-azepan-4-on
      Schmelzpunkt: 147-149 °C
      R_f = 0.82 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)
      HPLC/MS (Methode D): RT = 7.27 \text{ min.}; [M+H] + = 421; Abs. \lambda \text{ max} = 274 \text{ nm}
30
      (55) (3,4-Dichloro-phenyl)-[4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-5-trifluormethyl-
      pyrimidin-2-yl]-amin
      Schmelzpunkt: 247 °C Zersetzung
      R_f = 0.19 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)
      HPLC/MS (Methode D): RT = 5.51 min.; [M+H]+=443; Abs. \lambda max = 274 nm
```

35

(56) (3,4-Dichloro-phenyl)-[4-(2-methyl-4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-yl]-amin

Schmelzpunkt: 245 °C Zersetzung

5 $R_f = 0.14$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,59 min.; [M+H] + = 459; Abs. $\lambda \text{ max} = 274 \text{ nm}$

- (57) N-(2-{2-[4-(Morpholin-4-sulfonyl)-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid
- 10 Schmelzpunkt: 73-75 °C

 $R_f = 0.19$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,40 min.; [M-H]- = 487; Abs. λ max = 277 nm

- (58) N-(2-{2-[4-(4-Methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-
- 15 ylamino}-ethyl)-acetamid

Schmelzpunkt: 125-127 °C

 $R_f = 0.10$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 4,40 min.; [M+H]+ = 502; Abs. λ max = 270 nm

20 (59) N-(2-{2-[4-(Pyridin-2-ylsulfamoyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}ethyl)-acetamid

Schmelzpunkt: 228°C

 $R_f = 0.54$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 4.80 min.; [M+H]+=496; Abs. $\lambda \text{ max} = 246 \text{ nm}$

25

(60) N-(2-{2-[4-(Perhydro-1,4-diazepin-1-sulfonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid

Schmelzpunkt: 167-169 °C

 $R_f = 0.36$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

- 30 HPLC/MS (Methode D): RT = 4,40 min.; [M+H]+=502; Abs. λ max = 270 nm
 - (61) N-(2-{2-[4-(3,5-Dimethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid

Schmelzpunkt: 117 °C

35 $R_f = 0.16$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

WO 03/032997 PCT/EP02/11453 161

HPLC/MS (Methode D): RT = 4,50 min.; [M+H]+=516; Abs. λ max = 270 nm

- (62) N-[2-(2-Phenylamino-5-trifluormethylpyrimidin-4-ylamino)-ethyl]-acetamid
- 350 mg 2-Chlor-4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin und 630 mg 4-(4-[tert-
- Butyl-oxycarbonyl]-homopiperazin-1-sulfonyl)-phenylamin werden mit 3ml Dioxan vorgelegt und mit N,N-Dimethylformamid versetzt bis alle Komponenten gelöst sind. Danach werden 0,25 ml 4.0M Salzsäure in 1,4-Dioxane zugetropft und 2 Stunden unter Rühren auf 80°C erwärmt. Danach wird zusätzliche 4.0M Salzsäure in 1,4-Dioxane (1 ml) zugesetzt und für 15 Minuten auf 85°C erwärmt. Den entstehenden Niederschlag filtriert man ab und wäscht mit Dioxan nach. Nach dem
- Lösen in Wasser wird über eine RP C-18 Säule mit der mobilen Phase H2O/Acetonitril gereinigt. 10 Nach dem Einengen bleibt das Produkt als Feststoff zurück.

Schmelzpunkt: 175 °C Zersetzung

 $R_f = 0.44$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode D): RT = 4,605 min.; [M+H]+ = 340

15

(63) 4-{5-Isopropyl-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino}-benzamid Schmelzpunkt: 204-205°C

 $R_f = 0.13$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2.99 min.; [M+H]+=397; Abs. $\lambda \max = 279.8 \text{ nm}$

20

(64) 1-{3-[2-(3-Chloro-4-morpholin-4-yl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 131-134 °C

 $R_f = 0.56$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- HPLC/MS (Methode G): RT = 3,61 min.; [M+H]+ = 499; Abs. $\lambda \max = 230 \text{ nm}$ 25
 - (65) N-[2-(2-Benzylamino-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl]-acetamid Schmelzpunkt: 190-191 °C

 $R_f = 0.57$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- HPLC/MS (Methode G): RT = 3,37 min.; [M+H]+=354; Abs. $\lambda \max = 230 \text{ nm}$ 30
 - (66) N-(2-{2-[4-(4-Methoxy-piperidin-1-ylmethyl)-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4ylamino}-ethyl)-acetamid
- (67) N-{2-[2-(3-Amino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid 35

Schmelzpunkt: 198-200 °C

 $R_f = 0.48$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,97 min.; [M+H]+=355; Abs. $\lambda \max = 253 \text{ nm}$

1H-NMR(D₆-DMSO, 300MHz) 8: 1.80 (s, 3 H), 3.30 (m, 2 H), 3.52 (m, 2 H), 4.99 (m, 2 H), 6.20

- 5 (d, 1 H), 6.92-6.79 (m, 2 H), 7.05 (m, 2 H), 7.99 (t, 1 H), 8.14 (s, 1 H), 9.30 (s, 1 H).
 - (68) 4-[4-(4-Pyrimidin-2-yl-piperazin-1-yl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Schmelzpunkt: 260-262°C

 $R_f = 0,23$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 10 HPLC/MS (Methode G); RT = 3,60 min.; [M+H]+=445; Abs. λ max = 287.4 nm
 - (69) N-{2-[5-Isopropyl-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 165-168°C

15 $R_f = 0.07$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,01 min.; [M+H]+=411; Abs. $\lambda \max = 260.8 \text{ nm}$

- (70) 1-{3-[5-Methoxy-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on
- 20 $R_f = 0.07$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,00 min.; [M+H]+=439; Abs. $\lambda \max = 260.8$ nm

- (71) 4-{5-Dimethylamino-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino}-benzamid
- 25 Schmelzpunkt: 202-203°C

 $R_f = 0.14$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,88 min.; [M+H]+ =398; Abs. λ max =295 nm

- (72) 4-{4-[4-(2-Nitro-phenyl)-piperazin-1-yl]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino}-benzamid
- 30 Schmelzpunkt: 223-225 °C

 $R_f = 0.06$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 4,45 min.; [M+H] + =488; Abs. $\lambda \max = 258,9 \text{ nm}$

- (73) N,N-Dimethyl-4-[4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-5-trifluormethyl-
- 35 pyrimidin-2-ylamino]-phenylsulfonamid

WO 03/032997 PCT/EP02/11453 163

Schmelzpunkt: 152-155 °C

 $R_f = 0.26$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5.35 min.; [M+H] + = 482; Abs. $\lambda \text{ max} = 298 \text{ nm}$

5 (74) N-{2-[2-(1H-Indazol-6-ylamino)-5-methyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid Schmelzpunkt: 240-243°C

 $R_f = 0.22$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,05 min.; [M+H] + = 326; Abs. $\lambda \text{ max} = 248 \text{ nm}$

(75) 1-{3-[2-(1H-Indazol-6-ylamino)-5-methyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on 10 Schmelzpunkt: 227-230 °C

 $R_f = 0.17$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,24 min.; [M+H]+=366; Abs. λ max = 248 nm

(76) 1-(3-{2-[4-(2H-Tetrazol-5-yl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-propyl)-15 pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: >300 °C Zersetzung

 $R_f = 0.06$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,10 min.; [M+H]+=448; Abs. λ max = 236 nm

20

(77) N-{2-[2-(4-Sulfamoyl-benzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid Schmelzpunkt: 205-207 °C

 $R_f = 0.39$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2.31 min.; [M+H]+ = 433; Abs. $\lambda \text{ max} = 232 \text{ nm}$

25

(78) N-{2-[5-Bromo-2-(1H-indazol-6-ylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid Schmelzpunkt: 270-272°C

 $R_f = 0.32$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,09 min.; [M+H]+=391; Abs. $\lambda \max = 251$ nm

30

(79) 1-{3-[2-(3-Dimethylamino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 152-155°C

 $R_f = 0.6$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

35 HPLC/MS (Methode G): RT = 2,49 min.; [M+H]+=423; Abs. λ max = 253 nm WO 03/032997

```
(80) 1-{3-[2-(2,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on
```

164

Schmelzpunkt: 148-150°C

5 $R_f = 0.67$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 4.3 min.; [M+H]+=449; Abs. $\lambda \max = 234 \text{ nm}$

- (81) 1-{3-[2-(4-Methoxy-2-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on
- 10 Schmelzpunkt: 127-130 °C

 $R_f = 0.58$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,68 min.; [M+H]+ = 424; Abs. $\lambda \max = 236 \text{ nm}$

- (82) 1-{3-[2-(2,5-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-
- 15 pyrrolidin-2-on

 $R_f = 0.65$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode I): RT = 3,66 min.; [M+H]+=449; Abs. $\lambda \max = 244 \text{ nm}$

- (83) 1-{3-[2-(3-Fluor-5-trifluormethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-
- 20 propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 183-184°C

 $R_f = 0.6$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode I): RT = 4,07 min.; [M+H] + = 466; Abs. $\lambda \text{ max} = 257 \text{ nm}$

25 (84) 1-{3-[2-(2-Fluor-5-trifluormethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 148-149 °C

 $R_f = 0.65$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 91:1)

HPLC/MS (Methode I): RT = 3.51 min.; [M+H]+ = 466; Abs. $\lambda \max = 244 \text{ nm}$

30

(85) N-{2-[2-(3-Bromo-benzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid Schmelzpunkt: 162-165°C

 $R_f = 0.44$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,65 min.; [M+H]+=433; Abs. λ max = 236 nm

165

```
(86) N-{2-[2-(1-Phenyl-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid Schmelzpunkt: 125-140 °C
```

 $R_f = 0.46$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.53 min.; [M+H]+ = 368; Abs. $\lambda \text{ max} = 230 \text{ nm}$

5

(87) 1-{3-[2-(2-Isopropyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 115-118 °C

 $R_f = 0.26$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

10 HPLC/MS (Methode G): RT = 3,94 min.; [M+H]+ = 422; Abs. λ max = 232 nm

(88) 1-{3-[2-(Biphenyl-4-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 155-156 °C

15 $R_f = 0.74$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode H): RT = 4,07 min.; [M+H]+ = 456; Abs. λ max = 242 nm

- (89) 1-{3-[2-(2,4-Difluor-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on
- 20 Schmelzpunkt: 117-120 °C

 $R_f = 0.76$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 8:2)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,76 min.; [M+H]+ = 416; Abs. λ max = 238 nm

- $(90) \ 1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-1-\{3-[2-(2-Chloro-4-methyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyll-pyrimidin-4-ylamino]-propyll-pyrimidin-4-ylamino]-propyll-pyrimidin-4-ylamino]-propyll-pyrimidin-4-ylamino]-propyll-pyrimidin-4-ylamino]-pyrim$
- 25 pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 110-113 °C

 $R_f = 0.71$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 4,02 min.; [M+H]+ = 428; Abs. λ max = 242 nm

30 (91) 1-{3-[2-(2-Chloro-5-trifluormethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 139-140°C

 $R_f = 0.77$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode H): RT = 4,51 min.; [M+H]+ = 482; Abs. λ max = 248 nm

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 166

(92) 1-{3-[2-(3,5-Difluor-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 210-212°C

 $R_f = 0.71$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 5 HPLC/MS (Methode G): RT = 4,32 min.; [M+H]+=416; Abs. λ max = 253 nm
 - (93) N-{2-[2-(3,4-Dichloro-benzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid Schmelzpunkt: 168°C

 $R_f = 0.57$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- HPLC/MS (Methode G): RT = 3,79 min.; [M+H]+ = 422; Abs. λ max = 230 nm 10
 - (94) 1-{3-[5-Trifluormethyl-2-(2-trifluormethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}pyrrolidin-2-on

 $R_f = 0.65$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 15 HPLC/MS (Methode H): RT = 3.29 min.; [M+H]+ = 448; Abs. $\lambda \text{ max} = 234 \text{ nm}$
 - (95) 1-{3-[2-(4-Isopropyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 124-126 °C

- $R_f = 0,62$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1) HPLC/MS (Methode H): RT = 3,75 min.; [M+H]+ = 422; Abs. $\lambda \max = 259 \text{ nm}$
 - (96) 1-{3-[2-(4-Dimethylamino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}pyrrolidin-2-on
- Schmelzpunkt: 156-158 °C 25

 $R_f = 0.54$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,25 min.; [M+H]+=423; Abs. $\lambda \max = 257$ nm

- (97) 1-{3-[2-(4-Morpholin-4-yl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-
- 30 pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 115-118 °C

 $R_f = 0.52$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode H): RT = 3.25 min.; [M+H]+ = 465; Abs. $\lambda \max = 257 \text{ nm}$

PCT/EP02/11453 WO 03/032997

```
(98) N-{2-[2-(4-Dimethylsulfamoyl-phenylamino)-5-methyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-
acetamid
Schmelzpunkt: 204-206 °C
R_f = 0.3 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode F): RT = 3,15 min.; [M+H] + = 393; Abs. \lambda max = 282 nm
(99) 4-[5-Chloro-4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-pyrimidin-2-ylamino]-N,N-
dimethyl-phenylsulfonamid
Schmelzpunkt: 160-162°C
R_f = 0.22 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode F): RT = 3,79 \text{ min.}; [M+H]+ = 448; Abs. \lambda \text{ max} = 286 \text{ nm}
(100) 4-{5-Bromo-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino}-N,N-
dimethyl-phenylsulfonamid
Schmelzpunkt: 165,1-167,7 °C
R_f = 0.51 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode F): RT = 3.85 \text{ min.}; [M+H]+=498; Abs. \lambda \max = 284 \text{ nm}
(101) N-{2-[5-Chloro-2-(4-dimethylsulfamoyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-
acetamid
Schmelzpunkt: >300 °C Zersetzung
R_f = 0.42 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode F): RT = 3,58 min.; [M+H]+=413; Abs. \lambda max = 284 nm
(102) N-{2-[5-Bromo-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-
acetamid
Schmelzpunkt: 154-157 °C
R_f = 0.1 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode F): RT = 2.7 \text{ min.}; [M+H]+=448; Abs. \lambda \max = 253 \text{ nm}
 (103) 1-{3-[5-Bromo-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-
```

30

10

20

25

pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 137-138 °C

 $R_f = 0.25$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): $RT = 3,16 \cdot min.$; [M+H] + = 488; Abs. $\lambda max = 268 \text{ nm}$

(104) N-{2-[5-Methyl-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 150-152 °C

5 $R_f = 0.06$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,52 min.; [M+H]+ = 383; Abs. λ max = 263 nm

(105) N,N-Dimethyl-4-{5-methyl-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino}-phenylsulfonamid

10 Schmelzpunkt: 186-189°C

 $R_f = 0.41$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.6 min.; [M+H]+=433; Abs. $\lambda \max = 282 \text{ nm}$

(106) 1-{3-[5-Bromo-2-(1H-indazol-6-ylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on

15 Schmelzpunkt: 211-213 °C

 $R_f = 0.44$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,62 min.; [M+H] + = 431; Abs. $\lambda \max = 251 \text{ nm}$

(107) N-{2-[2-(2-Fluor-benzylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

20 Schmelzpunkt: 188-189 °C

 $R_f = 0.44$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,34 min.; [M+H]+=372; Abs. λ max = 229 nm

(108) N-(2-{2-[1-(4-Bromo-phenyl)-ethylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-

25 acetamid

Schmelzpunkt: 143-145 °C

 $R_f = 0.46$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode H): RT = 3,29 min.; [M+H]+ = 447; Abs. λ max = 230 nm

30 (109) 4-{5-Chloro-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino}-N,N-dimethyl-phenylsulfonamid

Schmelzpunkt: 159-161°C

 $R_f = 0.53$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.55 min.; [M+H]+=453; Abs. $\lambda \max = 284 \text{ nm}$

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 169

(110) 1-{3-[5-Chloro-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 137-138 °C

 $R_f = 0.20$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

5 HPLC/MS (Methode F): RT = 3,21 min.; [M+H]+ = 443; Abs. λ max = 267 nm

(111) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-dimethylamino-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Schmelzpunkt: 218-220 °C

 $R_f = 0,46$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,63 min.; [M+H]+ =358; Abs. λ max = 293,1 nm 10

(112) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-isopropyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Schmelzpunkt: 229 °C

 $R_f = 0,42$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,77 min.; [M+H]+=357; Abs. λ max = 285,5 nm 15

(113) 4-{5-Methanesulfonyl-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino}benzamid

Schmelzpunkt: 244-246°C

 $R_f = 0.07$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,15 min.; [M+H]+ =433; Abs. λ max = 287,4 nm

- (114) 1-{3-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-methylsulfonyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}pyrrolidin-2-on
- Schmelzpunkt: 200-203 °C 25

R_f = 0,48 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 4,34 min.; [M+H]+ = 459; Abs. λ max = 262,7 nm

(115) 4-[5-Dimethylamino-4-(4-pyridin-2-yl-piperazin-1-yl)-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid

Schmelzpunkt: 237-238°C 30

 $R_f = 0.20$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,69 min.; [M+H]+=419; Abs. $\lambda \max = 298,8 \text{ nm}$

(116) 1-{3-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-isopropyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-

35 2-on Schmelzpunkt: 147-150 °C

 $R_f = 0.08$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 4,00 min.; [M+H]+ =423; Abs. λ max = 264,6 nm

5 (117) 4-{5-Methoxy-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino}-benzamid Schmelzpunkt: 212-213 °C

 $R_f = 0.12$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,74min.; [M+H] + =385; Abs. $\lambda max = 291,2$ nm

10 (118) 1-{3-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-methoxy-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 148-150 °C

 $R_f = 0.05$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode H): RT = 3,39 min.; [M+H]+ =411; Abs. λ max = 264,6 nm

15

(119) N-{2-[5-Methoxy-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 109-111 °C

 $R_f = 0.09$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

20 HPLC/MS (Methode F): RT = 2,89 min.; [M+H]+ = 399; Abs. λ max = 257 nm

(120) [5-Methoxy-4-(4-pyridin-2-yl-piperazin-1-yl)-pyrimidin-2-yl]-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenyl)-amin

Schmelzpunkt: 158-159 °C

25 $R_f = 0.12$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,92 min.; [M+H]+ = 460; Abs. λ max = 266,5 nm

- (121) N-{2-[5-Dimethylamino-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid
- 30 $R_f = 0.08$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,94 min.; [M+H]+ =412; Abs. λ max = 257 nm

- (122) 1-{3-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-dimethylamino-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on
- 35 Schmelzpunkt: 103-106°C

5

10

15

20

25

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

```
171
 R<sub>f</sub> =0,22 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)
HPLC/MS (Methode G): RT = 3,87 min.; [M+H]+=424; Abs. \lambda max = 268.4 nm
(123) [5-Isopropoxy-4-(4-pyridin-2-yl-piperazin-1-yl)-pyrimidin-2-yl]-(4-piperidin-1-ylmethyl-
phenyl)-amin
 Schmelzpunkt: 143-145°C
 R_f = 0.13 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode F): RT = 3,06 \text{ min.}; [M+H] + =488; Abs. \lambda \max = 272,2 \text{ nm}
(124) 1-{3-[5-Isopropoxy-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-
propyl}-pyrrolidin-2-on
R<sub>f</sub> = 0,13 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode F): RT = 3,21 \text{ min.}; [M+H] + = 467; Abs. \lambda \text{ max} = 253,2 \text{ nm}
(125) N-{2-[5-Isopropoxy-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-
acetamid
Schmelzpunkt: 105-107 °C
R_f = 0.06 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
HPLC/MS (Methode F): RT = 3,06 min.; [M+H]+=427; Abs. \lambda \max = 255, 1 \text{ nm}
(126) N-{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-isopropyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid
Schmelzpunkt: 206-207 °C
R_f = 0.18 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)
HPLC/MS (Methode G): RT = 3,70 min.; [M+H]+ = 383; Abs. \lambda max = 264,6 nm
(127) N-{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-dimethylamino-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-
```

acetamid Schmelzpunkt: 165-168 °C

 $R_f = 0.05$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,57 min.; [M+H]+=384; Abs. $\lambda \max = 264,6 \text{ nm}$ 30

(128) N-(2-[2-(4-Amino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-acetamid 3 g N-[2-(2-Chloro-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl]-acetamid werden in 25 ml Eisessig mit 6.9 g p-Phenylendiamin versetzt und für 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt.

Nach dem Entfernen der Essigsäure im Vakuum wird die Reaktionsmischung in Dichlormethan 35

aufgenommen und mit ges. Natriumcarbonatlösung gewaschen. Die wässrige Phase wird mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinten org. Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird durch Chromatographie (Kieselgel, CH2Cl2/iPrOH = 20/1) gereinigt. Man erhält 3.0 g eines grauen Feststoffs.

- 5 Rf (CH2Cl2/iPrOH = 8/2 + 1% NH3; SiO2) = 0.35 1H-NMR(D₆-DMSO, 300MHz) δ : 1.80 (s, 3 H), 3.25 (m, 2 H), 3.47 (m, 2 H), 4.78 (m, 2 H), 6.50 (d, 1 H), 6.93 (m, 1 H), 7.29 (d, 2 H), 7.90 (t, 1 H), 8.08 (s, 1 H), 9.13 (s, 1 H).
- (129) 1-{3-[5-Isopropyl-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 142-144°C

 $R_f = 0.05$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,2 min.; [M+H]+ =451; Abs. λ max = 253,2 nm

- 15 (130) N-{2-[2-(4-Methylamino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid
 - Die Verbindung wird ausgehend von N-tert-Butyl-oxycarbonyl-N-methyl-amino-4-aminobenzol und Beispiel II dargestellt. Das Zwischenprodukt wird mit 5 Äq. 4.0M Salzsäure in 1,4-Dioxane versetzt und 0,5 Stunden unter Rühren auf 85 °C erwärmt. Nach dem Entfernen des
- 20 Lösungsmittels im Vakuum wird das Rohprodukt in Dichlormethan aufgenommen und durch Chromatographie (Kieselgel, CH2Cl2/Methanol) gereinigt.

Schmelzpunkt: 169-171°C

 $R_f = 0.37$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2.96 min.; [M+H]+ = 369; Abs. $\lambda \max = 257$ nm

25

(131) N-{2-[2-(3-Methylamino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Die Herstellung erfolgt analog 2(130).

Schmelzpunkt: 191-193°C

- $R_f = 0.49$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
 - HPLC/MS (Methode G): RT = 2.68 min.; [M+H]+ = 369; Abs. $\lambda \max = 253 \text{ nm}$
 - (132) N-{2-[2-(3-Formyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid 12 g Mangandioxyd werden in 200 ml Dichlormethan suspendiert, auf 0°C gekühlt und eine
- 35 Lösung von N-{2-[2-(3-Hydroxymethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-

WO 03/032997 PCT/EP02/11453 173

ethyl}-acetamid (Herstellung analog zu 2(52)) in 300 ml THF wird langsam bei 0°C hinzugegeben. Die Reaktionsmischung wird auf Raumtemperatur erwärmt und für 6 h gerührt. Nach Filtration der Reaktionsmischung wird der Filterkuchen gut mit THF gewaschen und die Lösung eingeengt. Der Rückstand wird in Essigester aufgenommen und nach Behandlung im

Ultraschallbad erneut filtriert. Die Prozedure wird mit Ethylether erneut wiederholt und man erhält schliesslich einen weissen Feststoff in 70% Ausbeute.

 $R_f = 0.40$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 20:1)

1H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) 8: 1.81 (s, 3 H), 3.30 (m, 2 H), 3.55 (m, 2 H), 7.30 (m, 1 H), 7.82 (m, 2 H), 7.96 (m, 4 H), 8.25 (s, 1 H), 9.82 (s, 1 H), 10.11 (s, 1 H).

10

- (133) N-{2-[2-(4-Formyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid N-{2-[2-(4-Formyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid wird analog 2(132) aus N-{2-[2-(4-Hydroxymethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4ylamino]-ethyl}-acetamid (Herstellung analog zu 2(52)) in 76% Ausbeute erhalten.
- $R_f = 0.35$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 20:1) HPLC/MS (Methode F): RT = 3.48 min.; [M+H]+ = 3681H-NMR (D6-DMSO, 300 MHz) 8: 1.80 (s, 3 H), 3.31 (m, 2 H), 3.57 (m, 2 H), 7.22 (m, 1 H), 7.51 (m, 2 H), 7.91 (m, 3 H), 8.21 (s, 1 H), 8.42 (s, 1 H), 9.90 (s, 1 H), 9.93 (s, 1 H).
- (134) [5-Chloro-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-pyrimidin-2-yl]-(1H-indazol-6-20 yl)-amin

Schmelzpunkt: >300 °C Zersetzung

R_f = 0,42 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.09 min.; [M+H] + 367; Abs. $\lambda \text{ max} = 282 \text{ nm}$

25

(135) (1H-Indazol-6-yl)-[5-methyl-4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)pyrimidin-2-yl]-amin

Schmelzpunkt: > 300°C Zersetzung

R_f = 0,08 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

- HPLC/MS (Methode F): RT = 2,92 min.; [M+H] + = 361; Abs. $\lambda \text{ max} = 246 \text{ nm}$ 30
 - (136) 4-[5-Chloro-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-pyrimidin-2-ylamino]-N,Ndimethyl-phenylsulfonamid

Schmelzpunkt: 171-173 °C

R_f = 0,29 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1) 35

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,71 min.; [M+H]+ = 434; Abs. $\lambda \max = 291 \text{ nm}$

(137) [5-Chloro-4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-pyrimidin-2-yl]-(1H-indazol-6-yl)-amin

5 Schmelzpunkt: >290 °C Zersetzung

 $R_f = 0.19$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.03 min.; [M+H]+ = 381; Abs. λ max = 282 nm

(138) (1H-Indazol-6-yl)-[5-methyl-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-pyrimidin-2-

10 yl]-amin

Schmelzpunkt: > 320°C Zersetzung

 $R_f = 0.3$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 8:2)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,87 min.; [M+H]+ = ; 347 Abs. λ max = 251 nm

15 (139) [5-Methoxy-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-pyrimidin-2-yl]-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenyl)-amin

Schmelzpunkt: 105-108°C

 $R_f = 0.06$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,83 min.; [M+H]+ = 420; Abs. λ max = 268,4 nm

20

(140) (3,4-Dichloro-phenyl)-[5-methoxy-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-pyrimidin-2-yl]-amin

 $R_f = 0.13$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,22 min.; [M+H]+ = 392; Abs. λ max = 272,2 nm

25

(141) [5-Bromo-4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-pyrimidin-2-yl]-(1H-indazol-6-yl)-amin

Schmelzpunkt: 258-260 °C

 $R_f = 0.22$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

30 HPLC/MS (Methode F): RT = 3,05 min.; [M+H]+=426; Abs. λ max = 283 nm

(142) [5-Bromo-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-pyrimidin-2-yl]-(1H-indazol-6-yl)-amin

Schmelzpunkt: >300 °C Zersetzung

35 $R_f = 0.2$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,12 min.; [M+H]+=412; Abs. $\lambda \max = 255 \text{ nm}$

(143) N,N-Dimethyl-4-[5-methyl-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-pyrimidin-2-ylamino]-phenylsulfonamid

5 Schmelzpunkt: 228-230 °C

 $R_f = 0.27$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,14min.; [M+H]+=414; Abs. $\lambda max = 282 nm$

(144) N,N-Dimethyl-4-[5-methyl-4-(4,5,7,8-tetrahydro-1H-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl)-pyrimidin-

10 2-ylamino]-phenylsulfonamid

Schmelzpunkt: 173-176 °C

 $R_f = 0.2$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,04min.; [M+H]+=428; Abs. $\lambda \max = 256 \text{ nm}$

15 (145) N⁵,N⁵-Dimethyl-N⁵-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenyl)-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-pyrimidin-2,5-diamin

Schmelzpunkt: 126-129 °C

R_f = 0,08 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,89 min.; [M+H]+ = 433; Abs. $\lambda \max = 257 \text{ nm}$

20

(146) [5-Isopropyl-4-(1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-pyrimidin-2-yl]-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenyl)-amin

Schmelzpunkt: 234-237 °C

 $R_f = 0.13$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

25 HPLC/MS (Methode F): RT = 2,95 min.; [M+H]+ = 432; Abs. $\lambda \max = 266,5$ nm

(147) N-{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-methanesulfonyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 245-248 °C

 $R_f = 0.36$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 4,15 min.; [M+H]+=419; Abs. $\lambda \max = 276 \text{ nm}$

(148) N-(2-{5-Methyl-2-[3-(2,2,2-trifluor-ethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-benzo[d]azepin-7-ylamino]-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid

35 Schmelzpunkt: 154-156 °C

```
R_f = 0.27 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
     HPLC/MS (Methode D): RT = 2.12 \text{ min.}; [M+H]+ = 437; Abs. / \text{max} = 253 \text{ nm}
      (149) N-(2-{5-Chlor-2-[3-(2,2,2-trifluor-ethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-benzo[d]azepin-7-ylamino]-
     pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid
      Schmelzpunkt: 205-208 °C
      R_f = 0.44 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
      HPLC/MS (Methode D): RT = 3.07 \text{ min.}; [M+H] + = 457; Abs. / max = 263 nm
      (150) 1-(3-{2-[3-(2,2,2-Trifluor-ethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-benzo[d]azepin-7-ylamino]-5-
10
      trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-propyl)-pyrrolidin-2-on
      Schmelzpunkt: 132-133 °C
      R_f = 0.62 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
      HPLC/MS (Methode F): RT = 2.95 \text{ min.}; [M+H] + = 531; Abs. / max = 259 \text{ nm}
15
      (151) N-(2-{5-Brom-2-[3-(2,2,2-trifluor-ethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-benzo[d]azepin-7-ylamino]-
      pyrimidin-4-vlamino}-ethyl)-acetamid
      Schmelzpunkt: 186-191 °C
      R_f = 0,44 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
20
      HPLC/MS (Methode D): RT = 3.12 \text{ min.}; [M+H] + = 502; Abs. / \text{max} = 267 \text{ nm}
      (152) 1-(3-{5-Methyl-2-[3-(2,2,2-trifluor-ethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-benzo[d]azepin-7-
      ylamino]-pyrimidin-4-ylamino}-propyl)-pyrrolidin-2-on
      Schmelzpunkt: Öl
      R_f = 0.38 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
25
      HPLC/MS (Methode D): RT = 3,67 \text{ min.}; [M+H] + = 477; Abs. / \text{max} = 259 \text{ nm}
      (153) 1-(3-{5-Chlor-2-[3-(2,2,2-trifluor-ethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-benzo[d]azepin-7-ylamino]-
      pyrimidin-4-ylamino}-propyl)-pyrrolidin-2-on
      Schmelzpunkt: 57-75 °C
30
      R_f = 0.79 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 8:2)
      HPLC/MS (Methode D): RT = 3.70 \text{ min.}; [M+H] + = 497; Abs. / \text{max} = 265 \text{ nm}
      (154) 1-(3-{5-Brom-2-[3-(2,2,2-trifluor-ethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-benzo[d]azepin-7-ylamino]-
35
      pyrimidin-4-ylamino}-propyl)-pyrrolidin-2-on
       Schmelzpunkt: 138-144 °C
      R_f = 0.55 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
```

HPLC/MS (Methode D): RT = 3.71 min.; [M+H]+ = 542; Abs. $/ \max = 263 \text{ nm}$

Beispiel 3

5 N-{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trimethylsilanylethynyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl} - acetamid hydrochlorid

Analog Beispiel 2 wurden 229 mg N-{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trimethylsilanylethynyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid hydrochlorid aus 104 mg 3,4-Dichloranilin und 200 mg N-[2-(2-Chloro-5-trimethylsilanylethynyl-pyrimidin-4-ylamino)-

10 ethyl]acetamid Beispiel II(10) erhalten.

Smp.: 206-208°C

Rf (Ethylacetat; SiO2) = 0.51

RT (HPLC, Methode D) = 7.29 min., UVmax = 286 nm

15 Analog Beispiel 3 wurde folgende Verbindung erhalten:

N-{2-[2-(4-Dimethylsulfamoyl-phenylamino)-5-trimethylsilanylethynyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid hydrochlorid

Beispiel 4

- N-{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-ethynyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid
 145 mg Tetrabutylammoniumfluorid x 3H₂O wird in 10 ml Methanol gelöst und mit 100 mg N{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trimethylsilanylethynyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}acetamid versetzt, im Ultraschallbad homogenisiert und über Nacht bei RT gerührt.
 Der Ansatz wird anschließend im Vakuum eingeengt und über Kieselgel mit
- Methanol/Dichlormethan (1/10) über Kieselgel filtriert. 54 mg N-{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-ethynyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid wird in 64%iger Ausbeue isoliert. Smp.: 221-224°C

Rf (Ethylacetat/SiO2) = 0.32

RT (HPLC, Methode D) = 5.30 min., UVmax = 282 nm

30

Analog Beispiel 4 wurde folgende Verbindung erhalten:

4(1) N-{2-[2-(4-Dimethylsulfamoyl-phenylamino)-5-ethynyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Smp.: 179-185°C

35 Rf (Ethylacetat/SiO2) = 0.14

RT (HPLC, Methode D) = 4.71 min., UVmax = 294 nm

Beispiel 5

N-{2-[2-(4-Dimethylsulfamoyl-phenylamino)-5-ethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid Hydrochlorid

50 mg N-{2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-ethynyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid werden in 15 ml Ethanol und 15 ml Essigsäureethylester gelöst und mit 25 mg Pd/C (5%) versetzt. Im Schüttelautoklaven hydriert man bei Raumtemperatur und 3,5 bar (50 psi) über 3,5 Stunden.

Anschliessend wird der Katalysator abfiltriert, die Lösung mit HCl in Dioxan versetzt und eingeengt. Das Produkt fällt in 50 mg Ausbeute an.

Smp.: >219 °C Zersetzung

Rf (Ethylacetat/SiO2) = 0.39

RT (HPLC, Methode D) = 4.37 min., UVmax = 282 nm

15 Beispiel 6

10

4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-isopropyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzoesäure 150 mg N-[2-(2-Chloro-5-isopropyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl]-acetamid, Methyl-4-aminobenzoat (5eq.) und 10 mg 4-Dimethylaminopyridin wird werden in 2 ml Isopropanol in einem verschlossenen Reaktionsglas auf 150°C für 48 Stunden erhitzt. Nach Extraktion mit Essigsäureethylester aus ges.

- Bicarbonatlösung wird über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Chromatographie (CH2CL2/MeOH-Gradient, Kieselgel) liefert den Methylester. Dieser wird in 3 ml Methanol aufgenommen, mit einer 1 M LiOH-Lösung (10 eq.) versetzt und bei 50°C bis zu 24 Stunden behandelt. Durch Zugabe einer 10%igen NaH2PO4-Lösung wird der pH auf 5 eingestellt (alternativ mit einer 1 M HCl-Lösung auf pH = 4) und das Produkt ausgefällt. Nach Filtration wird das Produkt mit Wasser, Diethylether und Essigsäureethylester gewaschen und im Vakuum
 - getrocknet. Man erhält 95 mg Produkt.

Schmelzpunkt: 275-278°C

 $R_f = 0.04$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT =3,01 min.; [M+H]+=358; Abs. λ max = 291,2 nm

30

Analog Beispiel 6 werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 4-(5-Methanesulfonyl-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino]-

35 benzoesäure

Schmelzpunkt: >270 °C Zersetzung

179

 R_f = 0,17 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1) HPLC/MS (Methode F): RT = 3,43 min.; [M+H]+ = 434; Abs. λ max = 293 nm

- (2) 4-(5-Methoxy-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino]- benzoesäure
- 5 Schmelzpunkt: >218 °C Zersetzung

 $R_f = 0.12$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode J): RT = 4,88 min.; [M+H]+ = 386; Abs. $\lambda \max = 298,8 \text{ nm}$

- (3) 4-(5-Dimethylamino-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino]-
- 10 benzoesäure

Schmelzpunkt: > 235 °C Zersetzung

 $R_f = 0.1$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,08 min.; [M+H]+=399; Abs. $\lambda \max = 298.8$ nm

15 (4) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-2-chlorobenzoesäure

Schmelzpunkt: 261 °C

R_f = 0,15 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,28 min.; [M+H]+=418; Abs. $\lambda \max = 251,3$ nm

- 20 1H-NMR(D₆-DMSO, 300MHz) δ: 1.80 (s, 3 H), 3.34 (m, 2 H), 3.54 (m, 2 H), 7.54 (m, 1 H), 7.78 (m, 1 H), 7.84 (m, 1 H), 8.03 (m, 2 H), 8.30 (s, 1 H), 10.23 (s, 1 H).
 - (5) 4-[4-(2-Acetylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-3-chlorobenzoesäure
- 25 Schmelzpunkt: 245 °C

 $R_f = 0.33$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,35 min.; [M+H]+ = 418; Abs. λ max = 253,2 nm 1H-NMR(D₆-DMSO, 300MHz) \square : 1.78 (s, 3 H), 3.24 (m, 2 H), 3.43 (m, 2 H), 7.31 (t, 1 H), 7.90 (m, 3 H), 8.20 (m, 2 H), 8.76 (s, 1 H), 13.04 (s, 1 H).

30

(6) 4-[5-Methoxy-4-(4-pyridin-2-yl-piperazin-1-yl)-pyrimidin-2-ylamino]-benzoesäure Schmelzpunkt: > 260 °C Zersetzung

 $R_f = 0.23$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,84 min.; [M+H]+ = 407; Abs. $\lambda \max = 298,8 \text{ nm}$

180

(7) 4-(5-Isopropyl-4-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propylamino]-pyrimidin-2-ylamino]- benzoesäure Schmelzpunkt: >315°C

 $R_f = 0.08$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,21 min.; [M+H]+=398; Abs. $\lambda \max = 257$ nm

5

10

Beispiel 7

N-(2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-benzamid 100 mg N4-(2-Amino-ethyl)-N2-(3,4-dichloro-phenyl)-5-trifluormethyl-pyrimidine-2,4-diamin wurden in Pyridin/CH2Cl2 (1ml/1ml) gelöst, auf 0°C gekühlt und 1.1 eq Benzoesäurechlorid wurden in 1 ml CH2Cl2 langsam hinzugegeben. Man ließ die Reaktionsmischung auf Raumtemperatur erwärmen und über Nacht rühren. Nach Zugabe von 2 ml ges. NaHCO3-Lösung wurde mit Essigsäureethylester extrahiert, über Na2SO4 getrocknet und eingeengt. Anschließend wurde der Rückstand mit Essigsäureethylester, Diethylether und Dichlormethan gewaschen und über Kieselgel (CH₂Cl₂, MeOH) chromatographiert. Man erhält 83 mg Ausbeute.

15 Schmelzpunkt: 226-228°C

 $R_f = 0.57$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode I): RT = 4.04 min.; [M+H]+ = 471; Abs. $\lambda \max = 266.5 \text{ nm}$

Analog Beispiel 7 werden folgende Verbindungen erhalten:

20

- (1) N-(2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-methansulfonamid
- 100 mg N4-(2-Amino-ethyl)-N2-(3,4-dichloro-phenyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2,4-diamin wurden mit Diisopropylethylamin (4 eq.) in THF (2ml) gelöst und 1.1 eq
- 25 Methansulfonsäurechlorid wurden langsam hinzugegeben. Man ließ die Reaktionsmischung auf für 4 Stunden rühren. Nach Zugabe von 2 ml ges. NaHCO3-Lösung wurde mit Essigsäureethylester extrahiert, über Na2SO4 getrocknet und eingeengt. Anschließend wurde der Rückstand mit Essigsäureethylester, Diethylether und Dichlormethan gewaschen und über Kieselgel (CH₂Cl₂, MeOH) chromatographiert. Man erhält 91 mg Ausbeute.
- 30 Schmelzpunkt: 195-196 °C

 $R_f = 0,50$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode K): RT = 2,44 min.; [M+H]+ = 445; Abs. λ max = 266,5 nm

- (2) N-{3-[2-(1-Methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-
- 35 isobutyramid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 268 °C

R_f = 0,38 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,50 min.; [M+H] + = 436; Abs. $\lambda \text{ max} = 250 \text{ nm}$

- 5 (3) N-(2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)dimethylamino-acetamid
 - 100 mg N4-(2-Amino-ethyl)-N2-(3,4-dichloro-phenyl)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2,4-diamin [1(80)] wurden mit Dimethylaminoessigsäure (1 eq.), Diisopropylethylamin (2 eq.), HOBT (1.3
 - eq.) und HBTU (1.3 eq.) in DMF (2ml) gelöst und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Nach
- Zugabe von 2 ml 2 M NaHCO3-Lösung wurde mit Essigsäureethylester extrahiert, über Na2SO4 getrocknet und eingeengt. Anschließend wurde der über Kieselgel (CH₂Cl₂, MeOH)

chromatographiert. Man erhält 62 mg Ausbeute.

Schmelzpunkt: 165-167°C

 $R_f = 0.17$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

- 15 HPLC/MS (Methode H): RT = 3,07min.; [M+H]+=452; Abs. $\lambda \max = 264,6 \text{ nm}$
 - (4) N-(2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-isobutyramid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (80).

20 Schmelzpunkt: 232-235°C

 $R_f = 0.55$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode I): RT = 2,74 min.; [M+H]+ = 437; Abs. $\lambda \max = 266.5$ nm

- (5) N-(2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-methoxy-
- 25 acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung I (80).

Schmelzpunkt: 197-201 °C

 $R_f = 0.45$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,27 min.; [M+H]+ = 439; Abs. $\lambda \max = 266.5$ nm

30

(6) N-{3-[2-(1-Methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-propionamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 261 °C

35 $R_f = 0.37$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5.30 min.

- (7) N-{3-[2-(1-Methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}methansulfonamid
- Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 230 °C

 $R_f = 0.20$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5.20 min.; [M+H]+ = 444; Abs. $\lambda \max = 250 \text{ nm}$

(8) N-(2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-N-methyl-10 isobutyramid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (240).

Schmelzpunkt: 138-140 °C

 $R_f = 0.33$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

- HPLC/MS (Methode G): RT = 4,80 min.; [M+H] + = 451; Abs. $\lambda \max = 274,1 \text{ nm}$ 15
 - (9) N-(2-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-N-methylacetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (240).

Schmelzpunkt: 174-175 °C 20

R_f = 0,14 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol =9 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 4.19 min.; [M+H] + = 423; Abs. $\lambda \text{ max} = 266.5 \text{ nm}$

- (10) N-(3-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl)-
- acetamid 25

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (35).

Schmelzpunkt: 200-203°C

 $R_f = 0.32$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 4,19 min.; [M+H]+=423; Abs. λ max = 266,5 nm

30

(11) N-(3-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl)-2methoxy-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (35).

Schmelzpunkt: 160-162 °C

35 $R_f = 0.61$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 4,27 min.; [M+H]+ = 453; Abs. $\lambda \max = 266.5$ nm

- (12) 4-Fluor-N-{3-[2-(1-methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]propyl}-benzensulfonamid
- Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 256 °C

 $R_f = 0.30$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,20 min.; [M+H]+=524; Abs. $\lambda \max = 242 \text{ nm}$

(13) 2-Methoxy-N-{3-[2-(1-methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-10 ylamino]-propyl}-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 241 °C

 $R_f = 0.38$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

- 15 HPLC/MS (Methode D): RT = 5,20 min.; [M+H]+ = 438; Abs. $\lambda \text{ max} = 250 \text{ nm}$
 - (14) N-1-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-yl]-pyrrolidin-3-yl)acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (338).

20 Schmelzpunkt: 244-245°C

 $R_f = 0.11$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 4,37 min.; [M+H]+ = 435; Abs. λ max = 268,4 nm

- (15) 3-Methyl-N-{3-[2-(1-methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-
- 25 propyl}-butyramid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 254 °C

R_f = 0,40 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,70 min.; [M+H]+ = 450; Abs. λ max = 250 nm

30

(16) 2-Fluor-N-{3-[2-(1-methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]propyl}-benzensulfonamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 253 °C

35 R_f = 0,32 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,10 min.; [M+H]+ = 524; Abs.
$$\lambda$$
 max = 250 nm

- (17) 4-[4-(2-Acetyl-methyl-amino)-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (650).
- 5 Schmelzpunkt: 250-252 °C

 $R_f = 0.14$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,76 min.; [M+H]+ = 397; Abs. $\lambda \max = 277.9$ nm

(18) 4-{4-[2-(2-Dimethylamino-acetylamino)-ethylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-

10 ylamino}-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (259).

Schmelzpunkt: 215-218°C

 $R_f = 0.24$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,86 min.; [M+H] + = 426; Abs. $\lambda \max = 279,8 \text{ nm}$

15

(19) 4-[4-(2-Isobutyrylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (259).

Schmelzpunkt: 247-250 °C

 $R_f = 0.16$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 20 HPLC/MS (Methode F): RT = 3,18 min.; [M+H]+=411; Abs. λ max = 279,8 nm
 - (20) 4-[4-(2-Methansulfonylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (259).

Schmelzpunkt: 255-256 °C

25 $R_f = 0.13$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,83 min.; [M+H]+=419; Abs. $\lambda \max = 279,8 \text{ nm}$

- (21) N-{3-[2-(1-Methyl-1*H*-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-2-phenyl-acetamid
- 30 Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 230 °C

 $R_f = 0.46$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5.90 min.; [M+H] + = 484; Abs. $\lambda \text{ max} = 250 \text{ nm}$

185

(22) $\{3-[2-(1-Methyl-1H-indazol-6-y,lamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-methylcarbamat$

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 136 °C

5 R_f = 0,46 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,50 min.; [M+H]+ = 424; Abs. $\lambda \text{ max} = 250 \text{ nm}$

- (23) 4-(4-[2-(Isobutyryl-methyl-amino)-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino)-benzamid
- 10 Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (650).

Schmelzpunkt: 250-253 °C

 $R_f = 0.19$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,12 min.; [M+H]+ = 424; Abs. λ max = 279,8 nm

15 (24) {3-[2-(1-Methyl-1*H*-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-isobutylcarbamat

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 226 °C

 $R_f = 0,50$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

- 20 HPLC/MS (Methode C): RT = 4,40 min.; [M+H]+ = 466; Abs. $\lambda \text{ max} = 250 \text{ nm}$
 - $(25) \ \{3-[2-(1-Methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl\}-2-chlorbenzylcarbamat$

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

25 Schmelzpunkt: 194 °C

R_f = 0,60 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6,60 min.; [M+H]+ = 536; Abs. $\lambda \text{ max} = 254 \text{ nm}$

- (26) N-(3-[2-(3,4-Dichloro-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl)-2-
- 30 dimethylamino-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (35).

Schmelzpunkt: 187-189°C

 $R_f = 0.09$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,85 min.; [M+H]+=466; Abs. λ max = 268,4 nm

(27) 4-[4-(3-Acetylamino-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (697).

Schmelzpunkt: 212-213 °C

 $R_f = 0.13$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 5 HPLC/MS (Methode F): RT = 3,01 min.; [M+H]+ = 397; Abs. λ max = 279,8 nm
 - (28) 4-[4-(3-(2-Methoxy-acetamino)-propylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (697).

10 Schmelzpunkt: 212-213 °C

 $R_f = 0.09$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 99:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.12 min.; [M+H]+=467; Abs. λ max = 279.8 nm

- (29) 4-(4-[3-(2-Dimethylamino-acetylamino)-propylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-
- 15 ylamino)-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (697).

Schmelzpunkt: 184-187 °C

 $R_f = 0.10$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,90 min.; [M+H]+=440; Abs. $\lambda \max = 279.8$ nm

20

(30) N-{3-[2-(1-Methyl-1*H*-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-benzensulfonamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 264 °C

25 R_f = 0,28 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 6.10 min.; [M+H] + = 506; Abs. $\lambda \text{ max} = 238 \text{ nm}$

- (31) 4-[4-{3-Acetylamino-pyrrolidin-1-yl}-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino}-benzamid Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (459).
- 30 Schmelzpunkt: 244-246 °C

 $R_f = 0.1$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,90 min.; [M+H]+ = 409; Abs. $\lambda \max = 283,6 \text{ nm}$

- (32) 1,1-Diethyl-3-{3-[2-(1-methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-
- 35 ylamino]-propyl}-harnstoff

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 228 °C

 $R_f = 0.36$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,70 min.; [M+H]+=465; Abs. $\lambda \max = 250 \text{ nm}$

5

(33) 4-[4-(2-Benzoylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzamid Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (259).

Schmelzpunkt: 238-240 °C

 $R_f = 0.26$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

10 HPLC/MS (Methode G): RT = 3,22 min.; [M+H]+=445; Abs. $\lambda \max = 279.8$ nm

(34) 4-(4-[2-(2-Methoxy-acetylamino)-ethylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (259).

Schmelzpunkt: 232-234°C

 $R_f = 0.29$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,77 min.; [M+H] + = 413; Abs. $\lambda \max = 279.8 \text{ nm}$

(35) 1,1-Dimethyl-3-{3-[2-(1-methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-

20 ylamino]-propyl}-harnstoff

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 259 °C

 $R_f = 0.59$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

HPLC/MS (Methode D): RT = 5,20 min.; [M+H] + = 437; Abs. $\lambda \text{ max} = 250 \text{ nm}$

25

(36) 1-Isopropyl-3-{3-[2-(1-methyl-1H-indazol-6-ylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4ylamino]-propyl}-harnstoff

Herstellung ausgehend von Verbindung 1 (674).

Schmelzpunkt: 190 °C

30 $R_f = 0.08$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 98:2)

Beispiel 8

4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-methyl-benzamid

100 mg 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)- 5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzoe-säure 9(1), Methylamin (1.3 eq.), HOBT (1.3 eq.), HBTU (1.3 eq.) und Diisopropylethylamin (3 eq.) werden in 2 ml DMF gegeben und über Nacht gerührt. Die Reaktionsmischung wird mit ges. Bicarbonatlösung versetzt und mit Essigsäureethylester extrahiert. Anschließend wird die org.

Phase mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird mit Essigsäureethylester, Diethylether und Dichlormethan gewaschen und gegebenenfalls mittels Chromatographie (Kieselgel, CH2Cl2/MeOH-Gradient) gereinigt. Man erhält 39 mg an Ausbeute. Smp.: 196 °C

 $R_f = 0.11$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 95:5)

10 Rt (HPLC, Methode F) = 3,06 min; [M+H]+=397; Abs. λ max = 279,8 nm

Analog Beispiel 8 werden folgende Verbindungen erhalten:

15 (1) 3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-methyl-benzamid Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

Schmelzpunkt: 291 °C

 $R_c = 0.12$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,88 min.; [M+H]+ = 397; Abs. λ max = 239,9 nm

20

(2) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-3-chloro-N-methyl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (5).

Schmelzpunkt: 252 °C

25 $R_f = 0.09$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3.04 min.; [M+H]+=431; Abs. λ max = 251,3 nm

- (3) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-2-chloro-N-methylbenzamid
- 30 Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (4).

Schmelzpunkt: 183 °C

 $R_f = 0.10$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,89 min.; [M+H]+ = 431; Abs. λ max = 270,3 nm

189

(4) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N,N-dimethyl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (1).

Schmelzpunkt: 185 °C

5 $R_f = 0.14$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,84 min.; [M+H]+=411; Abs. λ max = 262,7 nm

- (5) 3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N,N-dimethyl-benzamid
- 10 Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

Schmelzpunkt: 205 °C

 $R_f = 0.19$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,88 min.; [M+H]+=411; Abs. λ max = 245.6 nm

15 (6) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-3-chloro-N,N-dimethyl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (5).

Schmelzpunkt: 135 °C

 $R_f = 0.54$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 20 HPLC/MS (Methode G): RT = 3,01 min.; [M+H]+ = 445; Abs. $\lambda \max = 219 \text{ nm}$
 - (7) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-2-chloro-N,N-dimethyl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (4).

25 Schmelzpunkt: 198 °C

 $R_f = 0.14$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3.09 min.; [M+H]+=445; Abs. $\lambda \max = 253$ nm

- (8) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-benzyl-N-methyl-
- 30 benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (1).

Schmelzpunkt: 214 °C

 $R_f = 0.18$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3.52 min.; [M+H] + = 487; Abs. $\lambda \max = 253.2 \text{ nm}$

190

(9) 3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-benzyl-N-methyl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

Schmelzpunkt: 157 °C

 $R_f = 0.24$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,59 min.; [M+H]+ = 487; Abs. $\lambda \max = 203.8 \text{ nm}$

(10) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-3-chloro-N-benzyl-N-methyl-benzamid

10 Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (5).

Schmelzpunkt: 152 °C

 $R_f = 0.22$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,78 min.; [M+H]+ = 521; Abs. λ max = 209,5nm

15 (11) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-2-chloro-N-benzyl-N-methyl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (4).

Schmelzpunkt: 180 °C

 $R_f = 0.20$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 20 HPLC/MS (Methode G): RT = 3,85 min.; [M+H]+=522; Abs. λ max = 268,4 nm
 - (12) N-(2-(2-[4-(Piperidin-1-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (1).

25 Schmelzpunkt: 199 °C

 $R_f = 0.67$ (Kieselgel; Methylenchlorid; Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,25 min.; [M+H]+ = 451; Abs. $\lambda \max = 266.5 \text{ nm}$

- (13) N-(2-(2-[3-(Piperidin-1-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-
- 30 ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

Schmelzpunkt: 179 °C

 $R_f = 0.21$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,30 min.; [M+H]+=451; Abs. $\lambda \max = 245,6 \text{ nm}$

191

(14) N-(2-(2-[2-Chloro-4-(piperidin-1-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (5).

Schmelzpunkt: 108 °C

5 R_f = 0,22 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,44 min.; [M+H]+ = 485; Abs. $\lambda \max = 243.7 \text{ nm}$

- (15) N-(2-(2-[3-Chloro-4-(piperidin-1-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl)-acetamid
- 10 Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (4).

Schmelzpunkt: 193 °C

 $R_f = 0,22$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9.1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,52 min.; [M+H]+ = 485; Abs. $\lambda \max = 266,5$ nm

15 (16) N-(2-(2-[4-(Morpholin-4-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (1).

Schmelzpunkt: 221 °C

R_f = 0,65 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

- 20 HPLC/MS (Methode G): RT = 2,85 min.; [M+H]+=453; Abs. $\lambda \max = 262,7 \text{ nm}$
 - (17) N-(2-(2-[3-(Morpholin-4-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

25 Schmelzpunkt: 196 °C

R_f = 0,18 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,89 min.; [M+H]+ = 453; Abs. $\lambda \max = 245,6$ nm

- (18) N-(2-(2-[2-Chloro-4-(morpholin-4-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-
- 30 ylamino)-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (5).

Schmelzpunkt: 40 °C

 $R_f = 0,20$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,31 min.; [M+H]+ = 487; Abs. λ max = 220,9 nm

(19) N-(2-(2-[3-Chloro-4-(morpholin-4-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4ylamino)-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 6 (4).

Schmelzpunkt: 197 °C

 $R_f = 0.20$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3.09 min.; [M+H]+ = 487; Abs. $\lambda \max = 266.5$ nm

- (20) N-(2-{2-[4-(4-Methyl-piperazin-1-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4ylamino}-ethyl)-acetamid
- Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (1). 10

Schmelzpunkt: 228 °C

 $R_f = 0.37$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,39 min.; [M+H]+=466; Abs. λ max = 272,2 nm

(21) N-(2-(2-[3-(4-Methyl-piperazin-1-carbonyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-15 ylamino)-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

Schmelzpunkt: 186°C

 $R_f = 0.54$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

- HPLC/MS (Methode G): RT = 2,50 min.; [M+H]+=466; Abs. $\lambda \max = 245.6$ nm 20
 - (22) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-pyridin-2ylmethyl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (1).

Schmelzpunkt: 229°C 25

 $R_f = 0.61$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,68 min.; [M+H] + = 474; Abs. $\lambda \text{ max} = 281,7 \text{ nm}$

- (23) 3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-pyridin-2-
- 30 ylmethyl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

Schmelzpunkt: 216 °C

 $R_f = 0.69$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,70 min.; [M+H]+ = 474; Abs. $\lambda \text{ max} = 260.8 \text{ nm}$

193

(24) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-pyridin-2-yl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (1).

Schmelzpunkt: 225 °C

5 $R_f = 0.09$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode G): RT = 4,24 min.; [M+H]+ = 460; Abs. λ max = 205,7 nm

(25) 3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-pyridin-2-ylbenzamid

10 Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

Schmelzpunkt: 251 °C

 $R_f = 0,20$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,99 min.; [M+H]+ = 460; Abs. λ max = 247,5 nm

15 (26) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-(3,5-difluorbenzyl)-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (1).

Schmelzpunkt: 231°C

 $R_f = 0.11$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 20 HPLC/MS (Methode G): RT = 3,67 min.; [M+H]+ = 509; Abs. λ max = 281,7 nm
 - (27) 3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-(3,5-difluorbenzyl)-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

25 Schmelzpunkt: 226 °C

R_f = 0,72 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,71 min.; [M+H]+=509; Abs. $\lambda \max = 239.9 \text{ nm}$

(28) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-(1-phenyl-

30 ethyl)-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (1).

Schmelzpunkt: 237°C

 $R_f = 0.10$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,60 min.; [M+H] + = 487; Abs. $\lambda \max = 279,8 \text{ nm}$

(29) 3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-N-(1-phenylethyl)-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 9 (0).

Schmelzpunkt: 234°C

5 $R_f = 0.23$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,66 min.; [M+H]+ = 487; Abs. $\lambda \max = 241.8$ nm

Beispiel 9

- 3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzoesäure N-[2-(2-Chloro-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl]-acetamid (1 eq.) 3-Aminobenzoesäure (4 eq.) und Isopropanol werden über Nacht bei 60 °C erhitzt. Die Reaktionsmischung wird mit Essigsäureethylester verdünnt und mit 0.01 N HCL-Lösung gewaschen. Dar gebildete Feststoff wird abfiltriert und mit Essigsäureethylester durch Zentrifugation gewaschen und soweit
- erforderlich durch Chromatographie (Kieselgel CH2Cl2/MeOH/AcOH = 10:1:0.1) gereinigt. Man erhält einen weißen Feststoff in 89% Ausbeute.

Schmelzpunkt: 282 °C

 $R_f = 0.33$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,02 min.; [M+H]+=384; Abs. λ max = 238 nm

20 1H-NMR(D₆-DMSO, 300MHz) δ: 1.81 (s, 3 H), 3.32 (m, 2 H), 3.55 (m, 2 H), 7.22 (m, 1 H), 7.42 (m, 1 H), 7.56 (m, 1 H), 7.90 (m, 2 H), 8.22 (s, 1 H), 8.52 (s, 1 H), 8.85 (s, 1 H).

Analog Beispiel 9 wurde folgende Verbindung erhalten:

25 (1) 4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-benzoesäure Smp: 260°C

 $R_f = 0.33$ (Kieselgel; Methylenchlorid:Methanol:konz.Ammoniak = 4:1:0.25) Rt (HPLC, Methode E) = 3.21 min.

1H-NMR(D₆-DMSO, 300MHz) δ: 1.82 (s, 3 H), 3.33 (m, 2 H), 3.54 (m, 2 H), 7.29 (m, 1 H), 7.88 30 (m, 5 H), 8.00 (m, 1 H), 8.25 (s, 1 H), 10.00 (s, 1 H).

Beispiel 10

35

N-(2-[2-(3-Acetylamino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-acetamid 100 mg N-(2-[2-(3-Amino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-acetamid [2(67)] werden bei 0°C in 1 ml Pyridin und 1 ml Dichlormethan mit Acetylchlorid (1.1 eq.) in 0.5

ml Dichlormethan versetzt, auf Raumtemperatur erwärmt und über Nacht gerührt. Die Reaktionsmischung wird mit 2 ml ges. Bicarbonatlösung versetzt und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die org. Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird mit Essigsäureethylester, Diethylether und Dichlormethan gewaschen und gegebenenfalls mittels Chromatographie (Kieselgel, CH2Cl2/MeOH-Gradient) gereinigt. Man erhält 102 mg

Schmelzpunkt: 220 °C

eines Feststoffs.

R_f = 0,11 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,12 min.; [M+H]+=397; Abs. $\lambda \max = 245,6 \text{ nm}$

10

5

- (1) Pyridin-2-carbonsäure (3-[4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2ylamino]-phenyl)-amid
- 100 mg N-(2-[2-(3-Amino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-acetamid [2(67)]werden mit 2-Pyridincarbonsäure (1.2 eq.), HOBT (1.2 eq.), HBTU (1.2 eq.) und
- Diisopropylethylamin (2 eq.) in 2 ml DMFüber Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die 15 Reaktionsmischung wird mit 2 ml ges. Bicarbonatlösung versetzt und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die org. Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird mit Essigsäureethylester, Diethylether und Dichlormethan gewaschen und gegebenenfalls mittels Chromatographie (Kieselgel, CH2Cl2/MeOH-Gradient) gereinigt. Man erhält 109 mg eines
- 20 Feststoffs.

Schmelzpunkt: 184 °C

R_f = 0,24 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,69 min.; [M+H]+ = 460; Abs. $\lambda \max = 262,7 \text{ nm}$

25

Analog Beispiel 10 oder 10 (1) werden folgende Verbindungen erhalten:

- (2) N-{4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl}-3,5difluor-N-methyl-benzamid
- 30 Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (130).

Schmelzpunkt: 103-106°C

 $R_f = 0.45$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,83 min.; [M+H]+=509; Abs. $\lambda \max = 261 \text{ nm}$

(3) N-(2-[2-(4-Acetylamino-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-35 acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (4).

Schmelzpunkt: 222°C

5

 $R_f = 0.65$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,05 min.; [M+H]+=397; Abs. $\lambda \max = 266.5$ nm

(4) N-(3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl)-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (67).

Schmelzpunkt: 215 °C

10 $R_f = 0.29$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,67 min.; [M+H]+ = 459; Abs. $\lambda \max = 257 \text{ nm}$

- (5) N-(4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl)-benzamid
- 15 Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (4).

Schmelzpunkt: 252 °C

 $R_f = 0.17$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,59 min.; [M+H]+=459; Abs. λ max = 219 nm

20 (6) Pyridin-2-carbonsäure (4-[4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl)-amid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (4).

Schmelzpunkt: 215°C

 $R_f = 0.22$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 25 HPLC/MS (Methode F): RT = 3,61 min.; [M+H]+ = 460; Abs. λ max = 220,9 nm
 - (7) Pyridin-2-carbonsäure {4-[4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl}-methyl-amid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (130).

30 Schmelzpunkt: 144-145 °C

 $R_f = 0.43$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,32 min.; [M+H]+=474; Abs. $\lambda \max = 263$ nm

- (8) N-(2-{2-[4-(Phenylsulfonyl-methyl-amino)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-
- 35 ylamino}-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (130).

```
Schmelzpunkt: 162-164°C
```

R_f = 0,56 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,99 min.; [M+H]+ = 509; Abs. $\lambda \max = 267 \text{ nm}$

5 (9) N-{3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl}-3,5-difluor-N-methyl-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (131).

Schmelzpunkt: 193-195 °C

 $R_f = 0,43$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 10 HPLC/MS (Methode H): RT = 3,31 min.; [M+H]+ = 509; Abs. $\lambda \max = 253$ nm
 - $(10) \ Pyridin-2-carbons\"{a}ure \ \{3-[4-(2-acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl\}-methyl-amid$

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (131).

15 Schmelzpunkt: 188-190 °C

 $R_f = 0.49$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3.16 min.; [M+H] + = 474; Abs. $\lambda \text{ max} = 253 \text{ nm}$

20

(11) N-(2-{2-[3-(Phenylsulfonyl-methyl-amino)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (131).

Schmelzpunkt: 117-120 °C

 $R_f = 0.62$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,97 min.; [M+H]+=; 509 Abs. λ max = 234 nm

- (12) N-(4-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl)-3,5-difluor-benzamid
- 30 Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (4).

Schmelzpunkt: 277°C

 $R_f = 0.18$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,74 min.; [M+H]+=495; Abs. λ max = 219 nm

35 (13) N-(2-[2-(3-Methansulfonylamido-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]ethyl)-acetamid Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (67).

Schmelzpunkt: 188 °C

 $R_f = 0.15$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,22 min.; [M+H]+ = 433; Abs. $\lambda \max = 243,7 \text{ nm}$

5

(14) N-(2-[2-(4-Methansulfonylamido-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (4).

Schmelzpunkt: 237 °C

10 R_f = 0,17 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,14 min.; [M+H]+ = 433; Abs. $\lambda \max = 263 \text{ nm}$

- (15) N-(2-[2-(3-Phenylfonylamido-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-acetamid
- 15 Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (67).

Schmelzpunkt: 208°C

 $R_f = 0.20$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,75 min.; [M+H]+=495; Abs. λ max = 236,1 nm

20 (16) N-(2-[2-(4-Phenylsulfonylamido-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl)-acetamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (4).

Schmelzpunkt: 242 °C

 $R_f = 0.22$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- 25 HPLC/MS (Methode F): RT = 3.58 min.; [M+H]+ = 495; Abs. $\lambda \max = 264.6 \text{ nm}$
 - (17) N-(3-[4-(2-Acetylamino-ethylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-2-ylamino]-phenyl)-3,5-difluor-benzamid

Herstellung ausgehend von Verbindung 2 (67).

30 Schmelzpunkt: 231°C

 $R_f = 0.24$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 4,00 min.; [M+H]+=495; Abs. $\lambda \max = 262.7$ nm

Beispiel 11

N-{2-[2-(3-Piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}acetamid

80 mg N-{2-[2-(3-Formyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid, 1.1 Äq. Piperidin and 2 Äq. NaBH(OAc)3 werden in 2 ml THF gelöst und der Ansatz über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktion bricht man durch Zugabe von 2 ml gesättigter wässriger Natriumcarbonatlösung ab und extrahiert zweimal mit je 10 ml Methylenchlorid. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und zur Trockne eingeengt. Das Rohprodukt reinigt man über Kieselgel mit Methylenchlorid/Methanol.

10 Schmelzpunkt: 154-155°C

 $R_f = 0.11$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.35 min.; [M+H] + = 437; Abs. $\lambda \text{ max} = 253 \text{ nm}$

Analog zu Beispiel 11 werden folgende Verbindungen erhalten:

15

(1) N-(2-{2-[3-(3-Oxo-piperazin-1-ylmethyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4ylamino}-ethyl)-acetamid

Schmelzpunkt: 196-198 °C

 $R_f = 0.23$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- HPLC/MS (Methode F): RT = 3,14min.; [M+H]+ = 452; Abs. λ max = 255 nm 20
 - (2) N-{2-[2-(3-Pyrrolidin-1-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 172-173°C

25 R_f = 0,16 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,25 min.; [M+H] + = 423; Abs. $\lambda \text{ max} = 255 \text{ nm}$

- (3) N-{2-[2-(3-Dimethylaminomethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]ethyl}-acetamid
- 30 Schmelzpunkt: 140-141°C

 $R_f = 0.21$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,22 min.; [M+H] + = 397; Abs. $\lambda \text{ max} = 253 \text{ nm}$

- (4) 1-{3-[2-(3-Dimethylaminomethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-
- 35 propyl}-pyrrolidin-2-on

200

```
Schmelzpunkt: 126-128 °C
```

R_f = 0,19 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,43 min.; [M+H]+ = 437; Abs. $\lambda \max = 253$ nm

(5) 1-{3-[2-(3-Pyrrolidin-1-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 122-124°C

 $R_f = 0.14$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.5 min.; [M+H]+ = 463; Abs. $\lambda \text{ max} = 253 \text{ nm}$

10

(6) 1-{3-[2-(3-Piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 130-132°C

 $R_f = 0.23$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

- HPLC/MS (Methode F): RT = 3.52 min.; [M+H] + = 477; Abs. $\lambda \text{ max} = 253 \text{ nm}$ 15
 - (7) 1-{3-[2-(4-Dimethylaminomethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 93-95 °C

20 $R_f = 0.09$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,03 min.; [M+H]+ = 437; Abs. $\lambda \max = 259 \text{ nm}$

- (8) N-[2-(2-{4-[(Isobutyl-methyl-amino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4ylamino)-ethyl]-acetamid
- Schmelzpunkt: 162-163 °C

 $R_f = 0.38$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,11 min.; [M+H]+ = 439; Abs. λ max = 255 nm

- (9) N-{2-[2-(4-Pyrrolidin-1-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-
- 30 ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 170-173 °C

 $R_f = 0.18$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2.83 min.; [M+H]+ = 423; Abs. $\lambda \max = 261 \text{ nm}$

(10) 1-{3-[2-(4-Pyrrolidin-1-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 122-125 °C

 $R_f = 0.23$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

- HPLC/MS (Methode G): RT = 3,11 min.; [M+H]+=463; Abs. λ max = 263 nm
 - (11) 1-{3-[2-(4-Morpholin-4-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 128-130 °C

10 R_f = 0,51 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,02 min.; [M+H]+=479; Abs. λ max = 259 nm

- (12) 1-(3-{2-[4-(3,5-Dimethyl-piperazin-1-ylmethyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4ylamino}-propyl)-pyrrolidin-2-on
- 15 Schmelzpunkt: 83-85°C

R_f = 0,11 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,95 min.; [M+H]+=506; Abs. $\lambda \max = 265 \text{ nm}$

- (13) N-[2-(2-{3-[(Diisopropylamino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-
- 20 ylamino)-ethyl]-acetamid

Schmelzpunkt: 60-63°C

 $R_f = 0.21$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,03 min.; [M+H]+ = 453; Abs. λ max = 253 nm

(14) 1-(3-{2-[4-(4-Acetyl-piperazin-1-ylmethyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-25 ylamino}-propyl)-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 163 -163°C

 $R_f = 0.46$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,00 min.; [M+H]+=520; Abs. $\lambda \text{ max} = 263 \text{ nm}$

30

(15) N-{2-[2-(4-Methylaminomethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}acetamid

Schmelzpunkt: 130-132°C

R_f = 0,05 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 8:2)

35 HPLC/MS (Methode F): RT = 2.8 min.; [M+H] + = 383; Abs. $\lambda \text{ max} = 261 \text{ nm}$ (16) 1-[3-(2-{3-[(Diisopropylamino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-propyl]-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 141-143 °C

 $R_f = 0.37$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,24 min.; [M+H]+ = 493; Abs. λ max = 249 nm

- (17) 1-{3-[2-(3-Methylaminomethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-pyrrolidin-2-on
- 10 Schmelzpunkt: 65-68 °C

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,98 min.; [M+H]+ = 423; Abs. λ max = 251 nm

- (18) N-[2-(2-{4-[(Diisopropylamino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl]-acetamid
- 15 Schmelzpunkt: 140-143°C

 $R_f = 0.26$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.04 min.; [M+H] + = 453; Abs. $\lambda \max = 251 \text{ nm}$

- (19) N-{2-[2-(3-Methylaminomethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-
- 20 acetamid

Schmelzpunkt: 137-140°C

R_f = 0.09 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 2.77 min.; [M+H]+=383; Abs. $\lambda \max = 253 \text{ nm}$

25 (20) 1-[3-(2-{4-[(Isobutyl-methyl-amino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-propyl]-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 110-113°C

 $R_f = 0.36$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,31 min.; [M+H]+=479; Abs. $\lambda \max = 265$ nm

30

(21) N-{2-[2-(4-Azepan-1-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 170-172°C

R_f = 0,11 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)

35 HPLC/MS (Methode G): RT = 3.07 min.; [M+H] + = 451; Abs. $\lambda \text{ max} = 263 \text{ nm}$

```
(22) 1-{3-[2-(4-Azepan-1-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-
       pyrrolidin-2-on
       Schmelzpunkt: 142-145°C
      R<sub>f</sub> = 0,19 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)
      HPLC/MS (Methode G): RT = 3.31 min.; [M+H] + = 491; Abs. \lambda max = 265 nm
      (23) N-(2-{2-[4-(Isobutylamino-methyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-
       ethyl)-acetamid
10
      Schmelzpunkt: 163-165°C
      R<sub>f</sub> = 0,13 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
      HPLC/MS (Methode G): RT = 3,06min.; [M+H]+=; 425 Abs. \lambda max = 261nm
      (24) 1-{3-[5-Methyl-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-propyl}-
15
      pyrrolidin-2-on
      Schmelzpunkt: 144-145°C
      R_f = 0.10 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 8:2)
      HPLC/MS (Methode F): RT = 2,12 \text{ min.}; [M+H]+ = 423; Abs. \lambda \max = 263 \text{ nm}
      (25) 1-(3-{2-[4-(Isobutylamino-methyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-
20
      propyl)-pyrrolidin-2-on
      Schmelzpunkt: 1.12-114°C
      R_f = 0.21 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)
     HPLC/MS (Methode G): RT = 3,28 min.; [M+H]+ = 465; Abs. \lambda max = 261 nm
     (26) N-(2-{2-[4-(3,5-Dimethyl-piperazin-1-ylmethyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-
     ylamino}-ethyl)-acetamid
     Schmelzpunkt: 186-189°C
     R_f = 0.10 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 85:15)
     HPLC/MS (Methode F): RT = 3 \text{ min.}; [M+H]+=466; Abs. \lambda \max = 261 \text{ nm}
     (27) N-{2-[5-Chloro-2-(4-piperidin-1-ylmethyl-phenylamino)-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-
     acetamid
     Schmelzpunkt: 162-164°C
    R_f = 0.25 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 4:1)
```

25

30

35

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,88 min.; [M+H]+=; 403 Abs. $\lambda \max = 267 \text{ nm}$

- (28) N-(2-{2-[4-(4-Acetyl-piperazin-1-ylmethyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-ethyl)-acetamid
- 5 Schmelzpunkt: 80-83 °C

 $R_f = 0.31$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3.01 min.; [M+H]+ = 480; Abs. $\lambda \max = 257 \text{ nm}$

- (29) 1-{3-[2-(4-Methylaminomethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-
- 10 propyl}-pyrrolidin-2-on

HPLC/MS (Methode F): RT = 2,28 min.; [M+H] + = 423; Abs. $\lambda \text{ max} = 261 \text{ nm}$

- (30) 1-(3-{2-[4-(2,5-Dimethyl-pyrrolidin-1-ylmethyl)-phenylamino]-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino}-propyl)-pyrrolidin-2-on
- 15 Schmelzpunkt: 131-134 °C

 $R_f = 0.18$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 3,09 min.; [M+H] + = 491; Abs. $\lambda \text{ max} = 263 \text{ nm}$

- (31) 1-{3-[2-(3-Morpholin-4-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-
- 20 propyl}-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 132-135 °C

 $R_f = 0.47$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode G): RT = 2,88 min.; [M+H]+=479; Abs. λ max = 253 nm

25 (32) 1-[3-(2-{4-[(Diisopropylamino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino)-propyl]-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 121 °C

 $R_f = 0.31$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode F): RT = 3,42 min.; [M+H]+=493; Abs. $\lambda \max = 263 \text{ nm}$

30

(33) N-{2-[2-(3-Morpholin-4-ylmethyl-phenylamino)-5-trifluormethyl-pyrimidin-4-ylamino]-ethyl}-acetamid

Schmelzpunkt: 169-170°C

 $R_f = 0.443$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

35 HPLC/MS (Methode F): RT = 2.53 min.; [M+H]+ = 439; Abs. $\lambda \max = 255 \text{ nm}$

(34) 1-[3-(2-{3-[(2,2,2-Trifluor-ethylamino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluoromethyl-pyrimidin-4-ylamino)-propyl]-pyrrolidin-2-on

5 Schmelzpunkt: 93-94°C

 $R_f = 0.61$ (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode E): RT = 2,92 min.; [M+H]+=491; Abs. $\lambda \max = 253 \text{ nm}$

(35) N-[2-(2-{3-[(2,2,2-Trifluor-ethylamino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluoromethyl-pyrimidin-

10 4-ylamino)-ethyl]-acetamid

Schmelzpunkt: 139-144°C

Rf = 0,44 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode E): RT = 3,11 min.; [M+H]+ = 451; Abs. λ max = 255 nm

(36) 1-[3-(2-{4-[(2,2,2-Trifluor-ethylamino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluoromethyl-pyrimidin-15 4-ylamino)-propyl]-pyrrolidin-2-on

Schmelzpunkt: 92-98°C

Rf = 0,61 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode E): RT = 3,23 min.; [M+H]+=491; Abs. $\lambda \max = 251 \text{ nm}$

20

(37) N-[2-(2-{4-[(2,2,2-Trifluor-ethylamino)-methyl]-phenylamino}-5-trifluoromethyl-pyrimidin-4-ylamino)-ethyl]-acetamid

Schmelzpunkt: 156-165°C

Rf = 0,45 (Kieselgel; Methylenchlorid: Methanol = 9:1)

HPLC/MS (Methode E): RT = 2.92 min.; [M+H]+ = 451; Abs. $\lambda \text{ max} = 257 \text{ nm}$ 25

Beispiel 12

Herstellung von rekombinanten Cyclin-CDK Enzymen

- Die entsprechenden cDNAs für humanes Cyclin B1 (Cyclin E, bzw. Cyclin D1) und humanes 30 CDK1 (CDK2, bzw. CDK4) wurden mittels RT-PCR nach Standardmethoden kloniert, und in einen Transfervektor (Cycline in pAcG2T von Pharmingen, CDKs in p2Bac von Invitrogen) für das Baculovirussystem kloniert. Rekombinantes Cyclin B1-CDK1 (bzw. Cyclin E-CDK2, Cyclin D1-CDK4) wurde in High Five Insektenzellen (Trichoplusia ni) durch Coinfektion mit beiden
- rekombinanten Baculoviren (nach 4. Amplifikationsrunde, >1 x 108 Viren/ml) exprimiert. 72 35

Stunden nach der Infektion wurden die High Five Zellen geerntet, und in flüssigem Stickstoff tiefgefroren. Nach dem Auftauen wurden die Zellen in Lysepuffer (50 mM HEPES pH 7.5, 10 mM MgCl₂, 1 mM DTT, 5 µg/ml Leupeptin, 5 µg/ml Aprotinin, 100 µM NaF, 100 µM PMSF, 10 mM ß-Glycerolphosphat, 100 µM Na₃VO₄, 30 mM Nitrophenylphosphat, 17.5 ml Lysepuffer pro 108 Zellen) resuspendiert und 30 min auf Eis inkubiert. Das Zell-Lysat wurde durch Zentrifugation von der Zelldebris befreit und die Menge an rekombinantem Cyclin B1-CDK1 Enzym (bzw. Cyclin E-CDK2, Cyclin D1-CDK4) im Gesamtlysat (ca. 1-5 mg/ml) wurde durch SDS-Polyacrylamid Gelelektrophorese bestimmt. Cyclin D1-CDK4 wurde über einen GST-tag am Cyclin D1 anschließend über Glutathion Beads gereinigt (Gesamtprotein ca. 0.2 mg/ml).

10

15

20

25

30

Beispiel 13

Cyclin B1-CDK1 Kinase Inhibitionstest

Alle Kinasetests wurden in 96-well Mikrotiterplatten (Greiner PS) in einem Endvolumen von 60 ul durchgeführt. Der Kinasetest enthielt 1% DMSO (v/v), 5 µg Histon H1 (Kalbsthymus, Roche Molecular Biochemicals), 1 bis 5 µg eines Zell-Lysates mit rekombinantem Cyclin B1/CDK1, die Testsubstanz (von 1 nM bis 10 µM Endkonzentration) und Kinasepuffer (15 mM MgCl₂, 25 mM MOPS, pH 7.0, 0.1 mM DTT). Als negativ Kontrolle wurde die Kinasereaktion in Abwesenheit des Substrates Histon H1 durchgeführt. Als Positivkontrolle wurde die Kinasereaktion in Abwesenheit einer Testsubstanz durchgeführt. Als interne Kontrolle wurden 30 µM und 300 µM (Endkonzentration) des Kinaseinhibitors Olomoucin (Alexis) eingesetzt.

Die PS Mikrotiterplatten wurden auf Eis gestellt, und nacheinander wurden 10 µl der Testsubstanz in verschiedenen Konzentrationen (jeweils in 6% DMSO), 20 µl des Histon H1 (250 µg/ml in Kinasepuffer), 20 µl Cyclin B1/CDK1 (1 bis 5 µg des rekombinanten Zell-Lysates in 20 µl Kinasepuffer) zupipettiert und gemischt. Die Kinasereaktion wird gestartet durch die Zugabe von 10 ul ATP-Mix (0.045 mM ATP, 0.5 µCi ³³P-γATP in Kinase Puffer) und für 30 min bei 30 °C und 600 rpm in einem Schüttelinkubator inkubiert. Nach der Inkubation wurden die Platten auf Eis gestellt und die Proteine durch Zugabe von 125 µl eiskalter 5% Tricloressigsäure präzipitiert. Nach 15 min auf Eis wurden die Präzipitate auf Packard Unifilter 96 GF/B Platten mit dem Packard Harvester System transferiert, und durch Vakuumfiltration gesammelt. Die Präzipitate wurden 4 mal mit dest. H₂O bei Raumtemperatur gewaschen. Die Filterplatten wurden anschließend bei 60°C getrocknet und mit 50 µl Szintillationsflüssigkeit pro well versehen (Ultima Gold, Packard). Die Platte wurde mit Sealing Tape verschlossen und nach 1 Stunden in einem Szintillationsmeßgerät (Micro Beta von Wallac) gemessen.

Die Inhibition der Substanzen wurde in Prozent der Kontrolle (Cyclin B1-CDK1 ohne Inhibitor) berechnet und die Wirkstoffkonzentration, die die Enzymaktivität zu 50% hemmt (IC50) abgeleitet.

5 Beispiel 14

Cyclin E-CDK2 Kinase Inhibitionstest

Der Inhibitionstest mit Cyclin E-CDK2 wurde nach dem gleichen Protokoll wie für Cyclin B1-CDK1 durchgeführt, nur das als Enzym rekombinantes Cyclin E-CDK2 verwendet wurde.

10 Beispiel 15

Cyclin D1-CDK4 Kinase Inhibitionstest

Für den Inhibitionstest mit Cyclin D1-CDK4 wurde rekombinantes Retinoblastoma Protein (pRB) von aa379-928, das am N-terminus einen GST-tag enthält, als Substrat verwendet. GST-pRB wurde in Bakterien exprimiert und anschließend über Glutathion Beads gereinigt (ca. 0.2 mg/ml).

- 15 Der Kinasetest enthielt 1% DMSO (v/v), 10 μg pRB, 0.4 μg eines Zell-Lysates mit rekombinantem Cyclin D1-CDK4, die Testsubstanz (von 1 nM bis 10 μM Endkonzentration) und Kinasepuffer (15 mM MgCl₂, 25 mM MOPS, pH 7.0, 0.1 mM DTT). Als negativ Kontrolle wurde die Kinasereaktion in Abwesenheit des Substrates pRB durchgeführt. Als Positivkontrolle wurde die Kinasereaktion in Abwesenheit einer Testsubstanz durchgeführt. Als interne Kontrolle wurden
- 30 μM und 300 μM (Endkonzentration) des Kinaseinhibitors Olomoucin (Alexis) eingesetzt. Die PS Mikrotiterplatten wurden auf Eis gestellt, und nacheinander wurden 10 μl der Testsubstanz in verschiedenen Konzentrationen (jeweils in 6% DMSO), 20 μl pRB (10 μg in Kinasepuffer), 20 μl Cyclin D1-CDK4 (0.4 μg des rekombinanten Zell-Lysates in 20 μl Kinasepuffer) zupipettiert und gemischt. Die Kinasereaktion wurde durch die Zugabe von 10 μl
- ATP-Mix (0.045 mM ATP, 1 μCi 33P-□ATP in Kinase Puffer) gestartet und für 45 min bei 32 °C und 600 rpm in einem Schüttelinkubator inkubiert. Nach der Inkubation wurden 50 μl des Reaktionsansatzes auf P81 Filter (Whatmann) pipettiert. Nach 20 sec Einwirkzeit wurden die Filter 4 mal mit 1.5% Phosphorsäure gewaschen (ca. 5min pro Waschschritt) und dabei leicht geschüttelt. Nach dem Waschen wurden die Filter bei 85°C getrocknet, mit
- 30 Szintillationsflüssigkeit versehen und in einem Szintillationszähler (Micro Beta von Wallac) gemessen.

Beispiel 16

Messung der Cytotoxizität an kultivierten humanen Tumorzellen

Zellen der der nicht-kleinzelligen Lungen Tumorzell-Linie NCI H-460 (erhalten von American Type Culture Collection (ATCC)) wurden in RPMI1640 Medium (Gibco) und 10% fötalem Rinderserum (Gibco) kultiviert und in der log-Wachstumsphase geerntet. Anschließend wurden die NCI H-460 Zellen in 96-well Platten (Costar) mit einer Dichte von 1000 Zellen pro well eingebracht und über Nacht in einem Inkubator (bei 37°C und 5 % CO₂) inkubiert, wobei auf jeder Platte 6 wells nur mit Medium gefüllt wurden (3 wells zur Mediumkontrolle, 3 wells zur Inkubation mit reduzierten AlamarBlue). Die Wirksubstanzen wurden in verschiedenen Konzentrationen (gelöst in DMSO; Endkonzentration: 1%) zu den Zellen zugegeben (jeweils als Dreifachbestimmung) Nach 72 Stunden Inkubation wurden zu jeden well 20 ul AlamarBlue 10 (AccuMed International) zugesetzt, und die Zellen für weitere 5 Stunden inkubiert. Zur Kontrolle wurde zu 3 wells je 20 µl reduziertes Alamar Blue gegeben (AlamarBlue Reagenz, das für 30 min autoklaviert wurde). Nach 5 Stunden Inkubation wurde der Farbumsatz des AlamarBlue Reagenz in den einzelnen wells in einem Perkin Elmer Fluoreszenzspektrophotometer bestimmt (Exitation 530 nm, Emission 590 nm, Slits 15, Integrate time 0.1). Die Menge an umgesetzten AlamarBlue Reagenz repräsentiert die metabolische Aktivität der Zellen. Die relative Zellaktivität wurde in Prozent der Kontrolle (NCI H-460 Zellen ohne Inhibitor) berechnet und die Wirkstoffkonzentration, die die Zellaktivität zu 50% hemmt (IC50) abgeleitet. Die Werte wurden hierbei aus dem Mittelwert von drei Einzelbestimmungen - unter Korrektur des Leerwertes (Mediumkontrolle)- berechnet.

20

verwendete Abkürzungen:

ATP

Adenosintriphosphat

Ci

Curie

DTT

1,4-Dithiothreit

25 DMSO Dimethylsulfoxid

GST

Glutathion-S-Transferase

HEPES

N-2-Hydroxyethylpiperazin-N'-2'-Ethansulfonsäure

MOPS 3-(N-Morpholino)-propansulfonsäure

NaF

Natriumfluorid

30 PMSF Phenylmethylsulfonylfluorid

Folgende erfindungsgemäßen Verbindungen weisen im CDK1-Tests (Beispiel 13) einen CDK1/CyclinB1 IC₅₀ Wert von weniger als 100 nM auf:

35 Beispiel 1;

209

Laufende Nummern: 003, 004, 005, 008, 009, 010, 011, 012, 014, 015, 016, 017, 018, 019, 020, 021, 022, 023, 024, 025, 026, 027, 028, 029, 030, 031, 032, 033, 034, 035, 037, 038, 039, 040, 041, 042, 043, 044, 045, 046, 047, 049, 050, 052, 053, 054, 055, 067, 073, 077, 079, 080, 088, 093, 104, 107, 109, 111, 112, 113, 115, 116, 117, 118, 119, 120, 152, 304, 349, 388, 585, 628, 651, 652, 654, 655, 656, 661, 662, 663, 683, 685, 689, 690, 692, 693, 694, 695

651, 652, 654, 655, 656, 661, 662, 663, 683, 685, 689, 690, 692, 693, 694, 695 Beispiel 2:

Laufende Nummern: 002, 003, 004, 007, 008, 009, 010, 011, 012, 013, 014, 015, 016, 036, 037, 038, 041, 042, 043, 044, 045, 046, 047, 048, 051, 052, 053, 057, 058, 059, 060, 061, 062, 075, 076, 106, 109, 134, 136, 141, 142

10 Beispiel 4:

Laufende Nummer: 001

Beispiel 5:

Laufende Nummer: 000

Beispiel 7:

Laufende Nummern: 001, 002, 006, 010, 012, 013, 015, 021, 022, 024, 027, 028, 029, 032, 035, 036

Beispiel 8:

Laufende Nummern: 003, 007, 024, 026, 028

Beispiel 9:

20 Laufende Nummer: 001

Beispiel 10:

Laufende Nummern: 000, 014, 015, 016

Beispiel 11:

Laufende Nummer: 034

25

30

35

Darreichungsformen

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können oral, transdermal, inhalativ oder parenteral verabreicht werden. Die erfindungsgemäßen Verbindungen liegen hierbei als aktive Bestandteile in üblichen Darreichungsformen vor, beispielsweise in Zusammensetzungen, die im wesentlichen aus einem inerten pharmazeutischen Träger und einer effektiven Dosis des Wirkstoffs bestehen, wie beispielsweise Tabletten, Dragées, Kapseln, Oblaten, Pulver, Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Sirupe, Suppositorien, transdermale Systeme etc.. Eine wirksame Dosis der erfindungsgemäßen Verbindungen liegt bei einer oralen Anwendung zwischen 1 und 100, vorzugsweise zwischen 1 und 50, besonders bevorzugt zwischen 5-30 mg/Dosis, bei intravenöser oder intramuskulärer Anwendung zwischen 0,001 und 50, vorzugsweise zwischen 0,1 und 10

WO 03/032997

5

10

15

20

25

30

mg/Dosis. Für die Inhalation sind erfindungsgemäß Lösungen geeignet, die 0,01 bis 1,0, vorzugsweise 0,1 bis 0,5 % Wirkstoff enthalten. Für die inhalative Applikation ist die Verwendung von Pulvern bevorzugt. Gleichfalls ist es möglich, die erfindungsgemäßen Verbindungen als Infusionslösung, vorzugsweise in einer physiologischen Kochsalzlösung oder Nährsalzlösung einzusetzen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können allein oder in Kombination mit anderen erfindungsgemäßen Wirkstoffen, gegebenenfalls auch in Kombination mit weiteren pharmakologisch aktiven Wirkstoffen, zur Anwendung gelangen. Geeignete Anwendungsformen sind beispielsweise Tabletten, Kapseln, Zäpfchen, Lösungen, Säfte, Emulsionen oder dispersible Pulver. Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Calciumphosphat oder Milchzucker, Sprengmitteln, wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln, wie Stärke oder Gelatine, Schmiermitteln, wie Magnesiumstearat oder Talk, und/oder Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes, wie Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, oder Polyvinylacetat erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen.

Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielsweise Kollidon oder Schellack, Gummi arabicum, Talk, Titandioxid oder Zucker, hergestellt werden. Zur Erzielung eines Depoteffektes oder zur Vermeidung von Inkompatibilitäten kann der Kern auch aus mehreren Schichten bestehen. Desgleichen kann auch die Drageehülle zur Erzielung eines Depoteffektes aus mehreren Schichten bestehen wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können.

Säfte der erfindungsgemäßen Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen können zusätzlich noch ein Süßungsmittel, wie Saccharin, Cyclamat, Glycerin oder Zucker sowie ein geschmacksverbesserndes Mittel, z.B. Aromastoffe, wie Vanillin oder Orangenextrakt, enthalten. Sie können außerdem Suspendierhilfsstoffe oder Dickungsmittel, wie Natriumcarboxymethylcellulose, Netzmittel, beispielsweise Kondensationsprodukte von Fettalkoholen mit Ethylenoxid, oder Schutzstoffe, wie p-Hydroxybenzoate, enthalten.

Injektionslösungen werden in üblicher Weise, z.B. unter Zusatz von Konservierungsmitteln, wie p-Hydroxybenzoaten, oder Stabilisatoren, wie Alkalisalzen der Ethylendiamintetraessigsäure hergestellt und in Injektionsflaschen oder Ampullen abgefüllt.

- Die eine oder mehrere Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen enthaltenden Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man die Wirkstoffe mit inerten Trägern, wie Milchzucker oder Sorbit, mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.
- Geeignete Zäpfchen lassen sich beispielsweise durch Vermischen mit dafür vorgesehenen

 Trägermitteln, wie Neutralfetten oder Polyäthylenglykol beziehungsweise dessen Derivaten, herstellen.

Eine therapeutisch wirksame Tagesdosis beträgt zwischen 1 und 800 mg, bevorzugt 10 - 300 mg pro Erwachsener.

Die nachfolgenden Beispiele illustrieren die vorliegende Erfindung ohne sie jedoch in ihrem Umfang zu beschränken:

Pharmazeutische Formulierungsbeispiele

20

15

A)	<u>Tabletten</u>	pro Tablette	
	Wirkstoff	100 mg	
	Milchzucker	140 mg	
	Maisstärke	240 mg	
25	Polyvinylpyrrolidon	15 mg	
	Magnesiumstearat	_5mg	
		500 mg	

Der feingemahlene Wirkstoff, Milchzucker und ein Teil der Maisstärke werden miteinander vermischt. Die Mischung wird gesiebt, worauf man sie mit einer Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet, knetet, feuchtgranuliert und trocknet. Das Granulat, der Rest der Maisstärke und das Magnesiumstearat werden gesiebt und miteinander vermischt. Das Gemisch wird zu Tabletten geeigneter Form und Größe verpreßt.

35 B) Tabletten

pro Tablette

	Wirkstoff	80	mg
	Maisstärke	190	mg
	Milchzucker	55	mg
	Mikrokristalline Cellulose	35	mg
5	Polyvinylpyrrolidon	15	mg
	Natrium-carboxymethylstärke	. 23	mg
	Magnesiumstearat	_ 2	mg
		400	mg

Der feingemahlene Wirkstoff, ein Teil der Maisstärke, Milchzucker, mikrokristalline Cellulose und Polyvinylpyrrolidon werden miteinander vermischt, die Mischung gesiebt und mit dem Rest der Maisstärke und Wasser zu einem Granulat verarbeitet, welches getrocknet und gesiebt wird. Dazu gibt man die Natrium-carboxymethylstärke und das Magnesiumstearat, vermischt und verpreßt das Gemisch zu Tabletten geeigneter Größe.

15

(C)	<u>Dragées</u>	pro Dragée	
	Wirkstoff	5 m	g
	Maisstärke	41,5 m	g
	Milchzucker	30 m	g
20	Polyvinylpyrrolidon	3 m	g
	Magnesiumstearat	<u>0,5 m</u>	g ·
		80 m	g

Der Wirkstoff, Maisstärke, Milchzucker und Polyvinylpyrrolidon werden gut
gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse drückt man durch ein Sieb
mit 1 mm-Maschenweite, trocknet bei ca. 45°C und schlägt das Granulat
anschließend durch dasselbe Sieb. Nach dem Zumischen von Magnesiumstearat
werden auf einer Tablettiermaschine gewölbte Dragéekerne mit einem
Durchmesser von 6 mm gepreßt. Die so hergestellten Dragéekerne werden auf
bekannte Weise mit einer Schicht überzogen, die im wesentlichten aus Zucker und
Talkum besteht. Die fertigen Dragées werden mit Wachs poliert.

D)	<u>Kapseln</u>	<u>pro K</u>	pro Kapsel	
. •	Wirkstoff	50	mg	
35	Maisstärke	268,5	mg	

213

Magnesiumstearat 1,5 mg 320 mg

Substanz und Maisstärke werden gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die

feuchte Masse wird gesiebt und getrocknet. Das trockene Granulat wird gesiebt und mit

Magensiumstearat gemischt. Die Endmischung wird in Hartgelatinekapseln Größe 1 abgefüllt.

E)	Ampullenlösung		
	Wirkstoff	50	mg
10	Natriumchlorid	50	mg
	Aqua pro inj.	5	ml

Der Wirkstoff wird bei Eigen-pH oder gegebenenfalls bei pH 5,5 bis 6,5 in Wasser gelöst und mit Natriumchlorid als Isotonans versetzt. die erhaltene Lösung wird pyrogenfrei filtriert und das Filtrat unter aseptischen Bedingungen in Ampullen abgefüllt, die anschließend sterilisiert und zugeschmolzen werden. Die Ampullen enthalten 5 mg, 25 mg und 50 mg Wirkstoff.

F)	Suppositorien		
	Wirkstoff	50	mg
20	Adeps solidus	<u>1650</u>	mg
		1700	mg

Das Hartfett wird geschmolzen. Bei 40°C wird die gemahlene Wirksubstanz homogen dispergiert. Es wird auf 38°C abgekühlt und in schwach vorgekühlte Suppositorienformen ausgegossen.

25

Patentansprüche

1. Trisubstituierte Pyrimidine der Formel I,

5 wobei

Ra für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht,

R_b für eine gegebenenfalls im Alkylenteil durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte
 Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-, Trifluormethyl- oder Nitrogruppe oder ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome oder eine oder zwei Hydroxy-, Alkyl- oder Alkoxygruppen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder durch eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils
 eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Aryl-imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein können, substituiert sein kann, steht, oder

20 für eine gegebenenfalls durch die Reste R₁ bis R₃ substituierte Phenylgruppe steht, wobei

R₁ und R₂ jeweils unabhängig voneinander für
ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom stehen, oder
eine C₁₋₂-Alkyl- oder Hydroxygruppe,
eine C₃₋₇-Cycloalkyl- oder C₄₋₇-Cycloalkoxygruppe, die jeweils durch eine oder zwei
Alkylgruppen oder durch eine Arylgruppe substituiert sein können,
eine gegebenenfalls durch eine Arylgruppe substituierte C₂₋₅-Alkenylgruppe,
eine gegebenenfalls durch eine Arylgruppe substituierte C₂₋₅-Alkinylgruppe

30 eine Aryl-, Aryloxy-, Aralkyl-, Aralkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonyloxy-, Trifluormethylsulfenyl-, Trifluormethylsulfinyl-, Trifluormethylsulfonyloxy-

5

10

15

20

25

30

35

nyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylsulfenyl-, Aralkylsulfinyl- oder Aralkylsulfonylgruppe,
eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe,
eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte C₂₋₄-Alkyl- oder C₂₋₄-Alkoxygruppe,
eine Nitro-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, C₃₋₇-Cycloalkylamino-,
N-Alkyl-C₃₋₇-cycloalkylamino-, Arylamino-, N-Alkyl-arylamino-, Aralkylamino- oder N-Alkyl-aralkylaminogruppe,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige
Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen
Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte
Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein
Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-,
N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino-,
N-Arylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein können,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)carbonyloder (Alkylenimino)sulfonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino-, N-Arylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino-, N-Arylsulfonyl-imino-, N-Arylsulfonyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkyl-sulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, Perfluoralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-perfluoralkylsulfonylamino-, Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl-, Aralkylcarbonyl-, Aryl-hydroxymethyl-, Aralkyl-hydroxymethyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aralkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Arylaminocarbonyl-, N-Alkyl-arylaminocarbonyl-, N-Alkyl-aralkylaminocarbonyl-, N-Hydroxy-aminocarbonyl-, N-Hydroxy-alkylaminocarbonyl-, N-Alkoxy-aminocarbonyl-, N-Alkoxy-

alkylaminocarbonyl-, Cyano-, Azido-, N-Cyano-amino- oder N-Cyano-alkylaminogruppe,

10

15

20

25

30

eine Sulfo-, Alkoxysulfonyl-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-, Dialkylaminosulfonyl-, Arylaminosulfonyl-, Pyridylaminosulfonyl-, Pyrimidinylaminosulfonyl-, N-Alkyl-arylaminosulfonyl-, Aralkylaminosulfonyl- oder N-Alkyl-aralkylaminosulfonylgruppe,

eine Phosphono-, O-Alkyl-phosphono-, O,O'-Dialkyl-phosphono-, O-Aralkyl-phosphono-oder O,O'-Diaralkyl-phosphonogruppe,

eine durch R4 substituierte C1-2 Alkylgruppe, wobei

R4 eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Haloalkylamino-, Dialkylamino-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfinyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl-, Aralkylsulfinyl-, Aralkylsulfinyl-, Aralkylsulfinyl-, Aralkylsulfinyl-, Aralkylsulfonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe, eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6-bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylsulfonyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein können, oder

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe oder in der vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen durch eine oder zwei Hydroxy-, Alkoxy-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocabonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Amino-, Alkylamino- und Dialkylaminogruppe substituiert sein kann

15

20

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im
Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen
Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein
Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkylimino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino-,
N-Arylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein
kann, darstellt, oder

10 eine Gruppe der Formel

in der

h und k, die gleich oder verschieden sein können, die Zahlen 1 bis 3 oder h die Zahl 0 und k die Zahl 2, 3 oder 4 bedeuten, wobei zusätzlich der obige Benzoteil durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, durch Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy- oder Cyanogruppen mono- oder disubstituiert, wobei die Substituenten jeweils gleich oder verschieden sein können, und der obige gesättigte cyclische Alkyleniminoteil durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituiert sein kann, stehen,

- R₃ für ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine C₁₋₂ Alkyl-, C₁₋₂ Alkoxy- oder Trifluormethylgruppe steht, oder
- 25 für einen 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen, aromatischen Ring mit mindestens einem Stickstoffatom und optional einem Schwefel- oder Sauerstoffatom, der durch eine oder zwei Alkyl-, Aryl- oder Aralkylreste substituiert sein kann, steht, oder
- für eine Sulfo-, Alkoxysulfonyl-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-,
 Dialkylaminosulfonyl-, Arylaminosulfonyl-, Pyridylaminosulfonyl-,
 Pyrimidinylaminosulfonyl-, N-Alkyl-arylaminosulfonyl-, Aralkylaminosulfonyl- oder
 N-Alkyl-aralkylaminosulfonylgruppe steht,

R₂ zusammen mit R₃, sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, für eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte

Methylendioxygruppe, oder

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte nC₃₋₆-Alkylengruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino- oder N-Arylsulfonyl-iminogruppe ersetzt sein kann, oder

eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, durch eine oder zwei Hydroxy-, Alkyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyangruppen substituierte 1,3-Butadien-1,4-diylengruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder eine Gruppe der Formel

$-(CH_2)_m-N(R_5)-(CH_2)_n-,$

20

25

30

5

10

15

in der

die Methylengruppen der so gebildeten cyclischen Alkyleniminoteile zusätzlich durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituiert sein können,

R₅ ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Haloalkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe bedeutet, und

m und n, die gleich oder verschieden sein können, die Zahlen 1, 2 oder 3 bedeuten, wobei in den so gebildeten Alkyleniminoteilen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können, oder m die Zahl 0 und n die Zahl 2, 3 oder 4 bedeuten, wobei in den so gebildeten Alkyleniminoteilen jeweils die zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, oder

R₂ zusammen mit R₃ eine Gruppe, der Formel –NH-C(=O)-(CH₂)-,NH-C(=O)-(CH₂)₂-, -NH-N=N-, -NH-N=CH-, -NH-CH=N-,
-O-CH=N-, -S-CH=N- oder –NH-CH=CH- und die Tautomere der von –
NH-N=N-, -NH-N=CH-, -NH-CH=N- definierten Ringsysteme, wobei jedes
Wasserstoffatom durch eine Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe substituiert sein kann,

stehen, oder

R_a zusammen mit R₁, sofern R₁ in o-Stellung zu dem durch R_a substituierten Stickstoffatom steht, auch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte n-C₂₋₄-Alkylengruppe darstellen, und

R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder 1 bis 2 Arylgruppen substituierte 4bis 8-gliedrige Alkyleniminogruppe, die zusätzlich durch den Rest R₆ substituiert ist, wobei

15

20

25

10

5

R₆ für eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-,
Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-,
Alkylcarbonyloxy-, Arylcarbonyloxy-, Amino-, Alkylamino-,
Hydroxy-C2-4-alkylamino-, Dialkylamino-, Cyanamino-, Formylamino-,
N-(Alkyl)-N-(hydroxy-C2-4-alkyl)amino-, Bis-(hydroxy-C2-4-alkyl)aminogruppe, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Arylsulfenyl-,
Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylsulfinyl-, Aralkylsulfinyl-, Aralkylsulfonyl-,
eine Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, NAlkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylcarbonylamino-, Aralkylsulfonylamino-, N-Alkylaralkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-,
Alkoxycarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(alkoxycarbonylalkyl)-amino-,
Aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkyl-aralkoxycarbonylaminogruppe,

30

35

eine (NR₈R₉)CONR₇- oder (NR₈R₉)SO2NR₇-Gruppe, in denen
R₇, R₈ und R₉, die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein
Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aryl-oder Pyridylgruppe, oder
R₇ und R₈ zusammen eine n-C₂₋₄-Alkylengruppe und R₉ ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aryl-oder Pyridylgruppe darstellen.

10

15

20

25

30

35

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei
in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine
Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine
Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonylimino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,
eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder eine Hydroxyalkylgruppe
substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 5bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom
benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder eine Hydroxyalkylgruppe substituierte 6- oder 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung des Alkyleniminoteils durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkylimino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylimino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt ist und zusätzlich im Alkyleniminoteil der vorstehend erwähnten Gruppen jeweils eine oder zwei der zu den Stickstoffatomen benachbarten Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können,

eine durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe,

eine durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aminocarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(aminocarbonylalkyl)-amino-, Alkylaminocarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(alkylaminocarbonylalkyl)-amino-, Dialkylaminocarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

221

(dialkylaminocarbonylalkyl)-amino-, Dialkylaminoalkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfinyl- oder Arylsulfonylgruppe substituierte Alkylgruppe,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)alkylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkylimino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

10

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylalkylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil,
wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine
Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine
Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein kann.

15

eine (Carboxyalkyl)oxy-, (Alkoxycarbonylalkyl)oxy-, (Aminocarbonylalkyl)oxy-, (Alkylaminocarbonylalkyl)oxy- oder (Dialkylaminocarbonylalkyl)oxy-gruppe, eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte [(Alkylenimino)carbonylalkyl]oxy-gruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im

20

Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen
Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder
Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt
sein kann,

25

eine C₅₋₇-Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-Alkyl-imino-, Alkylsulfonyliminogruppe ersetzt ist,

30

eine gegebenenfalls jeweils im Aryteil durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome oder eine oder zwei Nitro-, Alkyl-, Alkoxy- oder Cyanogruppen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, substituierte 3,4-Dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl- oder 1H-Benzimidazol-2-on-1-yl-gruppe, darstellt, stehen, oder

10

15

20

25

R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder durch eine Arylgruppe substituierte 6- bis 8-gliedrige Alkyleniminogruppe, die zusätzlich durch den Rest R₆ substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl-, N-Oxido-N-alkylimino- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, wobei

R₁₀ für ein Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Hydroxy-C₂₋₄-alkyl-, Alkoxy-C₂₋₄-alkyl-,
Amino-C₂₋₄-alkyl-, Alkylamino-C₂₋₄-alkyl-, Dialkylamino-C₂₋₄-alkyl-,
(Hydroxy-C₂₋₄-alkoxy)-C₂₋₄-alkyl-, Aminocarbonylalkyl-,
Alkylaminocarbonylalkyl-, Dialkylaminocarbonylalkyl-, Aryl-, Formyl-,
Alkylcarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Arylcarbonyl-, Aryl-sulfonyl-, Aralkylcarbonyl-,
Aralkylsulfonyl-, Alkoxycarbonyl-, Aralkoxycarbonyl-, Cyano-, Aminocarbonyl-,
Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe,
eine Amino-alkylcarbonyl-, Alkylamino-alkylcarbonyl-, Dialkylaminoalkylcarbonyl-gruppe,

eine durch eine, zwei oder drei Arylgruppen substituierte Alkylgruppe, eine 8-Alkyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-ylgruppe, eine Aryl- oder eine 2-, 3- oder 4-Pyridylgruppe oder 2-, 4- oder 5
Pyrimidinylgruppe eine (Alkylenimino)carbonyl- oder (Alkylenimino)carbonylalkyl-gruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

steht, oder

R_cNR_d für eine in 4-Position durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-,

30 Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte 3-ThiazolidinylGruppe steht, oder

R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 1-Pyrrolidinylgruppe, in der zwei Wasserstoffatome am Kohlenstoffgerüst durch eine geradkettige

Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthält,

wenn die zwei Wasserstoffatome sich am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Atom getrennt sind, wobei die vorstehend erwähnten 1-Pyrrolidinylgruppen zusätzlich durch den Rest R₆, der wie vorstehend erwähnt definiert ist, substituiert sind, steht

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 1-Piperidinyl- oder 1-Azacyclohept-1-yl-gruppe, in denen zwei Wasserstoffatome am Kohlenstoffgerüst durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Atom getrennt sind, oder 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch zwei Atome getrennt sind, wobei die vorstehend erwähnten 1-Piperidinyl- und 1-Azacyclohept-1-yl-gruppen zusätzlich durch den Rest R6, der wie vorstehend erwähnt definiert ist, substituiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 1-Pyrrolidinylgruppe, in der zwei Wasserstoffatome in 3-Stellung durch eine -O-CH₂CH₂-O- oder -O-CH₂CH₂CH₂-O-Gruppe substituiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 1-Piperidinyl- oder 1-Azacyclohept-1-yl-gruppe, in denen in 3-Stellung oder in 4-Stellung jeweils zwei Wasserstoffatome durch eine -O-CH₂CH₂-O- oder -O-CH₂CH₂-O-Gruppe substituiert sind,

eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe substituierte 1-Azetidinylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine geradkettige C_{4-6} -Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei jeweils eine Methylengruppe in der C_{4-6} -Alkylenbrücke durch eine R_{10} N-Gruppe ersetzt ist, wobei R_{10} wie vorstehend definiert ist, wobei der so gebildete bicyclische Ring zusätzlich durch eine

10

5

15

20

25

30

Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-, Alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, Arylcarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-oder Dialkylaminocarbonylgruppe substituiert sein kann,

5

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 1-Pyrrolidinyl-,
1-Piperidinyl- oder 1-Azacyclohept-1-ylgruppe, in der die beiden
Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine geradkettige
C₃₋₆-Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei jeweils eine Methylengruppe in der
C₃₋₆-Alkylenbrücke durch eine R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, wobei R₁₀ wie vorstehend
definiert ist, wobei der so gebildete bicyclische Ring zusätzlich durch eine
Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-,
Alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-,
Arylcarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyloder Dialkylaminocarbonylgruppe substituiert sein kann,

15

10

eine gegebenenfalls in den Alkylenteilen durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte Gruppe der Struktur

20

worin

p und q, die gleich oder verschieden sein können, die Zahl 1 oder 2 bedeuten, und

die Einheit-V=W-X=Y- eine der Gruppen (a), (b), (c), (d) oder (e) bedeutet:

-N=C-C=C-

(a),

25

-C=N-C=C-

(b),

-C=N-N=C-

(c),

-N=C-C=N-

(d),

-N=C-N=C-

(e),

30

oder -V=W- zusammengenommen ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und -X=Y- eine der Gruppen -N=C-, -C=N- oder -C=C- bedeuten,

oder -V=W- zusammengenommen eine Imino-, N-Alkyl-imino, N-Aralkyl-imino oder N-Aryl-imino-Gruppe und -X=Y- eine der Gruppen -N=N-, -N=C-, -C=N- oder -C=C-bedeuten,

oder, sofern p und q nicht gleich sind,

-X=Y- zusammengenommen ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und -V=W- eine der

Gruppen -N=C-, -C=N- oder -C=C- bedeuten,

oder -X=Y- zusammengenommen eine Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Aralkyl-imino- oder N
Aryl-imino-Gruppe und -V=W- eine der Gruppen -N=N-, -N=C-, -C=N- oder -C=C
bedeuten.

wobei eines oder zwei der verfügbaren Kohlenstoffatome der Einheit -V=W-X=Y- jeweils durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Hydrazinocarbonylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, substituiert sein kann und die verbleibenden verfügbaren Kohlenstoffatome der Einheit - V=W-X=Y- durch ein Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Aralkyl- oder Arylgruppe substituiert sind,

20 oder

25

15

R_c ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₈-Alkylgruppe,

eine C₃₋₇-Cycloalkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-alkyl- oder Aralkylgruppe, die jeweils durch eine oder zwei Alkylgruppen oder durch eine Arylgruppe substituiert sein können.

eine Alkylgruppe, die
durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-,
Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Amino-, Alkylamino-,
Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-,
N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Trifluormethylsulfonylamino-,
N-Alkyl-trifluormethylsulfonylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aralkoxycarbonyl-,
Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyanogruppe,

durch eine 2-,3- oder 4- Pyridylgruppe,

10

durch eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte Alkylenimino- oder (Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Aryl-imino-, N-Aralkyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann, substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch eine Arylgruppe substituierte C₃₋₅-Alkenylgruppe, wobei der Vinylteil nicht mit dem Stickstoffatom der RcNRd-Gruppe verknüpft sein kann,

eine gegebenenfalls durch eine Arylgruppe substituierte C₃₋₅-Alkinylgruppe, wobei der Ethinylteil nicht mit dem Stickstoffatom der R_cNR_d-Gruppe verknüpft sein kann, und

- 15 R_d eine C₁₋₁₆-Alkylgruppe, die durch eine Gruppe ausgewählt aus den Gruppen (a) bis (n) substituiert ist:
- (a) eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-,
 Dialkylaminocarbonyl-, Hydroxy-C₂₋₄-alkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-,
 Aryloxy-, Aralkoxy-, C₂₋₄-Alkylendioxy-, Alkylcarbonyloxy-, Arylcarbonyloxy-,
 Formylamino-, Alkylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Amino-, Alkylamino-,
 Dialkylamino-, Naphthylamino-, Aralkylamino-, Diaralkylamino- oder N-Alkylaralkylaminogruppe,
- (b) eine gegebenenfalls im Arylteil durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder eine oder zwei Nitro-, Trifluormethyl-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppen substituierte Phenylamino-, N-Alkyl-N-phenylamino-, Pyridylamino oder N-Alkyl-N-pyridylaminogruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,
- 30 (c) eine durch einen, zwei oder drei Arylreste substituierte Alkoxygruppe,
 - (d) eine Hydroxy-C₂₋₄-alkylaminocarbonyl-, Alkoxy-C₂₋₄-alkylaminocarbonyl-, Amino-C₂₋₄-alkylaminocarbonyl-, Dialkylamino-C₂₋₄-alkylaminocarbonyl-, Dialkylamino-C₂₋₄-alkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonylalkylaminocarbonyl-, Aminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Alkylaminocarbonylalkylaminocarbonyl-,

WO 03/032997 PCT/EP02/11453 227

- Dialkylaminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Arylaminocarbonyl-, N-Alkylarylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, N-Alkyl-aralkylaminocarbonyl-,
- eine Gruppe der Formel -C(=NH)NH2 oder -NH-C(=NH)NH2, die gegebenenfalls durch eine (e) Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe substituiert ist,

5

10

15

20

- eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)carbonylgruppe **(f)** mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in einem 6- oder 7-gliedrigen Alkyleniminoteil jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonylimino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige (g) Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- oder 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt sein kann, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist, und zusätzlich in den vorstehend erwähnten 5- bis 7gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine oder zwei zu den Stickstoffatomen benachbarte Methylengruppen durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein können,
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die durch eine Hydroxyalkyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl- oder Dialkylaminoalkylgruppe substituiert ist,
- eine Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-(i) arylcarbonylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-25 aralkylcarbonylamino-, Alkoxyalkyl-carbonylamino-, Alkoxyalkyl-N-alkyl-carbonylamino-Dialkylamino-alkylcarbonylamino-, Alkylamino-alkylcarbonylamino-, Aminoalkylcarbonylamino-, Aralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkyl-aralkoxycarbonylaminogruppe,
- eine (R9NR8)-CO-NR7- oder (R9NR8)-SO2-NR7-Gruppe, wobei R7, R8 und R9 wie 30 (i) vorstehend definiert sind.
 - eine Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfinyl-, (k) Arylsulfonyl-, Aralkylsulfenyl-, Aralkylsulfinyl- oder Aralkylsulfonylgruppe.
- eine durch R6 und gegebenenfalls zusätzlich durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte (l) 35 C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, wobei R₆ wie vorstehend definiert ist.

- (m) eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₅₋₇-Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder NR₁₀-Gruppe ersetzt ist, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist,
- 6 (n) eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte 4-Piperidinyl-alkylgruppe, die in 1-Stellung durch R₁₀ und zusätzlich in der 4-Stellung durch eine Hydroxygruppe substituiert ist, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist, und bei der zusätzlich jeweils ein Wasserstoffatom in Position 2 und 6 des Piperidinyl-Gerüsts zusammen durch eine C₂₋₃-Alkylenbrücke ersetzt sind,

oder

10

15

eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-gruppe substituierte Methylgruppe,

eine im Arylteil durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Aminocarbonylalkyl-, Alkylaminocarbonylalkyl- oder Dialkylaminocarbonylalkylgruppe und gegebenenfalls zusätzlich im Alkylenteil durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte Gruppe der Struktur

20

wobei x und y, die gleich oder verschieden sein können, unabhängig voneinander die Zahl 0, 1 oder 2 bedeuten, wobei jedoch x und y zusammen mindestens die Zahl 2 ergeben müssen,

- eine durch eine Hydroxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Hydroxy-, Alkoxy-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder Morpholinogruppe substituierte C₃₋₈- Alkylgruppe,
- eine durch eine Carboxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Hydroxy-, Aminocarbonyloder Benzyloxycarbonylaminogruppe substituierte C₂₋₈-Alkylgruppe,
 - eine C₂₋₄-Alkylgruppe, die durch eine C₂₋₄-Alkylsulfenyl- oder C₂₋₄-Alkoxygruppe substituiert ist, welche in ω-Position durch eine Amino-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist,

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

eine C_{2-4} -Alkylgruppe, die durch eine C_{2-4} -Alkoxy- C_{2-4} -alkoxygruppe substituiert ist, welche in ω -Position durch eine Amino- oder Hydroxygruppe substituiert ist,

- eine Cyclopropylgruppe, die durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-,
 Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe oder durch eine gegebenenfalls durch 1
 bis 4 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im
 Alkyleniminoteil substituiert ist, wobei in den vorstehend erwähnten 6- oder 7-gliedrigen
 Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder
 Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-,
 N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,
 - eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch R₆, der wie vorstehend definiert ist, substituiert ist,

15

- eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte C₅₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch eine N,N-Dialkyl-N-oxido-aminogruppe substituiert ist,
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch R₆ substituiert sein kann, wobei in dem Cycloalkylteil eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, N-Alkyl-N-oxido-imino- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, wobei R₆ und R₁₀ wie vorstehend definiert sind,
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₅-C₇-Cycloalkyl- oder C₅-C₇
 Cycloalkylalkylgruppe, in denen jeweils eine Methylengruppe im Cycloalkylteil durch eine

 Carbonylgruppe ersetzt ist,
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte Cyclopentyl- oder
 Cyclopentylalkylgruppe, in denen jeweils zwei Wasserstoffatome im Cyclopentylteil durch eine
 geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthält,
 wenn sich die zwei Wasserstoffatome am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 5
 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an benachbarten
 Kohlenstoffatomen befinden, oder 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei
 Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Kohlenstoffatom getrennt sind,

wobei die vorstehend erwähnten Ringe zusätzlich durch den Rest R_6 , der wie vorstehend definiert ist, substituiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte Cyclohexyl-, Cyclohexylalkyl-,

5 Cycloheptyl- oder Cycloheptylalkylgruppe, in denen jeweils zwei Wasserstoffatome im

Cycloalkylteil durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6

Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome am selben Kohlenstoffatom

befinden, oder 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an

benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die

zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Kohlenstoffatom getrennt

sind, oder 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an

Kohlenstoffatomen befinden, die durch zwei Kohlenstoffatome getrennt sind, wobei die

vorstehend erwähnten Ringe zusätzlich durch den Rest R6, der wie vorstehend definiert ist,

substituiert sind,

15

eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-gruppe substituierte Alkylgruppe,

eine durch eine Arylgruppe substituierte C₁₋₁₀-Alkylgruppe, wobei der vorstehend erwähnte

20 Arylteil durch eine Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Aminosulfonyl-,

Trifluormethoxy-, Cyano-, Aminoalkyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, 2H
Pyridazin-3-on-6-yl-, Hydroxyphenyl-, Hydroxyalkyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist,

eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Hydroxy- oder Alkoxygruppe und zusätzlich durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist,

eine durch eine Pyrrolyl-, Imidazolyl-, Pyrazolyl-, Pyridyl-, Pyrimidinyl-, Pyrazinyl-, Indolyl- oder Benzimidazolylgruppe substituierte C₁₋₁₀-Alkylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten

Heteroarylteile an den verfügbaren Kohlenstoffatomen zusätzlich jeweils durch eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatomen, Alkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Trifluormethyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

WO 03/032997

20

30

eine durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino- oder Alkoxycarbonylaminogruppe substituierte C₁₋₁₀-Alkylgruppe, die zusätzlich durch eine oder zwei Arylgruppen oder eine

- Pyrrolyl-, Imidazolyl-, Pyrazolyl-, Pyridyl-, Pyrimidinyl-, Pyrazinyl-, Indolyl- oder Benzimidazolyl-gruppe substituiert ist, wobei die vorstehend erwähnten Aryl- oder Heteroarylteile an den verfügbaren Kohlenstoffatomen zusätzlich jeweils durch eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatomen, Alkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Trifluormethyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-,
- 10 Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert sein k\u00f6nnen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein k\u00f6nnen,

eine durch eine Arylgruppe substituierte C₁₋₆-Alkylgruppe, die im Arylteil durch eine Hydroxyoder Aminogruppe und zusätzlich durch zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, substituiert ist,

eine durch eine Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe substituierte C₂₋₆-Alkylgruppe, die zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkylalkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkylalkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkylarylsulfonylamino-, Aralkylarylsulfonylamino-, N-Alkylaralkylcarbonylamino-, Aralkylsulfonylamino-, N-Alkylaralkylsulfonylamino-, N-Alkylaralkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, N-Alkylalkoxycarbonylamino-, Aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkylaralkoxycarbonylaminogruppe substituiert ist,

eine 3-Chinuclidinyl-, 4-Chinuclidinyl-, 2-Chinuclidinyl-alkyl-, 3-Chinuclidinyl-alkyl- oder 4-Chinuclidinyl-alkylgruppe, oder

 R_c ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe und R_d eine Hydroxy- oder Alkoxygruppe darstellen, und

Re ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine Cyano-, Nitro-, Alkyl-, Alkoxy-, Dialkylamino-, Alkylamino-, Alkylcarbonyl-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfony

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

232

aminoalkyl-, Alkylsulfonyl-aminoalkyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl- oder Dialkylaminoalkylgruppe,

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl-, Methylsulfenyl- oder Methoxygruppe,

eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte C₂₋₄-Alkyl-, C₂₋₄-Alkylsulfenyl- oder C₂₋₄-Alkoxygruppe,

eine gegebenenfalls durch 1-6 Fluroatome substituierte C₃₋₆-Cycloalkyl-C₁₋₃-alkylgruppe

eine C₂₋₅-Alkenyl- oder C₃₋₅-Alkenyloxygruppe, wobei der Vinylteil nicht mit dem Sauerstoffatom verknüpft sein kann,

eine C₂₋₆-Alkinyl- oder C₃₋₆-Alkinyloxygruppe, wobei der Ethinylteil nicht mit dem

15 Sauerstoffatom verknüpft sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte Alkylenimino- oder Alkylenimino- alkyl-gruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in einem 6- oder 7- gliedrigen Alkyleniminoteil jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze,

wobei, sofem nichts anderes erwähnt wurde,

unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Arylteilen eine

Phenylgruppe zu verstehen ist, in der ein oder zwei Kohlenstoff-Atome jeweils durch ein

Stickstoffatom ersetzt sein können, wobei die vorstehend genannten Arylteile jeweils durch R₁₁

monosubstituiert, durch R₁₂ mono-, di- oder trisubstituiert oder durch R₁₁ monosubstituiert und

zusätzlich durch R₁₂ mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder

verschieden sein können, und

5

10

20

25

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

R₁₁ eine Cyano-, Carboxy-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkylcarbonyl-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonyloxy-, Perfluoralkyl-, Perfluoralkoxy-, Nitro-, Amino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Hydroxy-C2-4-alkylamino-, N-Alkyl- (hydroxy-C2-4-alkyl)amino-, Bis-(hydroxy-C2-4-alkyl)amino-, Phenylalkylcarbonylamino-, Phenylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, Phenylalkylsulfonylamino-, Phenylsulfonylamino-, N-Alkyl-phenylalkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-phenylalkylsulfonylamino-, N-Alkyl-phenylsulfonylamino-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-, Dialkylaminosulfonyl-, (R₉NR₈)-CO-NR₇- oder (R₉NR₈)-SO2-NR₇-Gruppe, wobei R₇, R₈ und R₉ wie vorstehend definiert sind,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder eine Hydroxyalkylgruppe substituierte 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom oder eine R₁₀N-Gruppe ersetzt sein kann, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen oder eine Hydroxyalkylgruppe substituierte 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist, und

20

15

R₁₂ eine Alkyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe, ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom darstellen, wobei zwei Reste R₁₂, sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, auch eine Alkylengruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine 1,3-Butadien-1,4-diylengruppe oder eine Methylendioxygruppe darstellen können,

25

sowie, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- und Alkoxyteile jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten,

wobei, sofern nichts anderes erwähnt wurde, jedes Kohlenstoffatom in den vorstehend erwähnten

Alkyl-, Alkylen- oder Cycloalkylenteilen, das an ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom
gebunden ist, an kein weiteres Halogen-, Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden
sein kann.

2. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, worin

Ra ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe bedeutet,

R_b eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-, Trifluormethyl- oder Nitrogruppe oder ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome oder eine oder zwei Hydroxy-, Alkyl- oder Alkoxygruppen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder durch eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Aryl-imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein können, substituiert sein kann, und wobei der Alkylen-Teil der vorstehend erwähnten Aralkylgruppen durch eine oder zwei Alkylgruppen substituiert sein kann, oder

eine gegebenenfalls durch die Reste R₁ bis R₃ substituierte Phenylgruppe,

bedeutet,

20

wobei

- R₁ ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom,
- 25 eine C₁₋₂-Alkyl- oder Hydroxygruppe,

eine C₃₋₆-Cycloalkyl- oder C₅₋₆-Cycloalkoxygruppe,

eine C2-5-Alkenylgruppe,

30

eine C2-5-Alkinylgruppe,

eine Aryl-, Aryloxy-, Aralkyl-, Aralkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfenyl-,

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 235

Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylsulfenyl-, Aralkylsulfinyl- oder Aralkylsulfonylgruppe,

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe.

5

10

15

20

25

30

eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte C24-Alkyl- oder C24-Alkoxygruppe,

eine Nitro-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, C3-6-Cycloalkylamino-, N-Alkyl-C3-6-cycloalkylamino-, Arylamino-, N-Alkyl-arylamino-, Aralkylamino- oder N-Alkylaralkylaminogruppe,

eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei jeweils eine oder zwei zu dem Stickstoffatom benachbarte Methylengruppen jeweils durch eine Carbonylgruppe oder in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Aryl-imino- oder N-Alkyliminogruppe ersetzt sein können und die Alkyleniminogruppen zusätzlich durch 1-2 Methylgruppen substituiert sein kann,

eine (Alkylenimino)carbonyl- oder (Alkylenimino)sulfonylgruppe mit jeweils 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Aryl-imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkyl-sulfonylamino-, N-Alkylalkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aralkylcarbonylamino-, N-Alkylaralkylcarbonylamino-, Aralkylsulfonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, Trifluormethylsulfonylamino-, N-Alkyl-trifluormethylsulfonylamino-, Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl-, Aralkylcarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Arylaminocarbonyl-, N-Alkylarylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, N-Alkyl-aralkylaminocarbonyl-, N-Hydroxyaminocarbonyl-, N-Hydroxy-alkylaminocarbonyl-, N-Alkoxy-aminocarbonyl-, N-Alkoxyalkylaminocarbonyl-, Cyano-, Azido-, N-Cyano-amino- oder N-Cyano-alkylaminogruppe,

eine Sulfo-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-, Dialkylaminosulfonyl-, Arylaminosulfonyl-, Pyridylaminosulfonyl-, N-Alkyl-arylaminosulfonyl-, Aralkylaminosulfonyl- oder N-Alkyl-aralkylaminosulfonylgruppe, oder

5 eine durch R₄ substituierte C₁₋₂ Alkylgruppe

bedeutet, wobei

R4 eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Fluoralkylamino-, Dialkylamino-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe.

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte 5- bis 7gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis
7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein
Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino-,
N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylcarbonyl-imino-,
N-Arylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein
kann, oder durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-,
Dialkylaminocarbonyl-, Amino-, Alkylamino- und Dialkylaminogruppe substituiert
sein kann, oder

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann, oder

eine Gruppe der Formel

10

15

20

25

30

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 237

in der

5

20

25

30

h und k, die gleich oder verschieden sein können, die Zahlen 1 bis 2 oder h die Zahl 0 und k die Zahl 2 oder 3 bedeuten, wobei zusätzlich der obige Benzoteil durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom oder durch eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy- oder Cyanogruppe und der obige gesättigte cyclische Iminoteil durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituiert sein kann,

ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine C1-2 Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, R_2 Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Trifluormethylsulfonylamino-, 10 N-Alkyl-trifluormethylsulfonylamino- oder Cyanogruppe, bedeutet, und

ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine C₁₋₂ Alkyl-, Trifluormethyl- oder Alkoxygruppe, R_3 15 eine Gruppe der Struktur



worin der Anknüpfungspunkt ein Kohlenstoff oder ein Stickstoffatom sein kann und bis zu drei Kohlenstoffatome durch ein Stickstoffatom ersetzt sein können und der Ring über jedes der Atome durch eine oder zwei Alkyl-, Aryl- oder Aralkylreste substituiert sein kann,

eine Sulfo-, Aminosulfonyl-, Alkylaminosulfonyl-, Dialkylaminosulfonyl-, Arylaminosulfonyl-, Pyridylaminosulfonyl-, N-Alkyl-arylaminosulfonyl-, Aralkylaminosulfonyl- oder N-Alkyl-aralkylaminosulfonylgruppe bedeutet,

R₂ zusammen mit R₃, sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte Methylendioxygruppe, oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte n-C₃₋₅-Alkylengruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann, oder

eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Hydroxy-, Alkyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Carboxy oder Cyangruppe substituierte 1,3-Butadien-1,4-diylengruppe oder

eine Gruppe der Formel -NH-C(=O)-(CH₂)- oder -NH-C(=O)-(CH₂)₂-, die im Alkylenteil zusätzlich durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituiert sein können, oder eine Gruppe der Formel -NH-N=N-, -NH-N=CH-, -NH-CH=N-, -O-CH=N-, -S-CH=N-, -NH-CH=CH- und deren Tautomeren, wobei jedes Wasserstoffatom durch eine Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe substituiert sein kann,
 bedeuten, oder

eine Gruppe der Formel –(CH₂)_m-NR₃-(CH₂)_n-, worin m und n jeweils gleich oder verschieden 1 oder 2 bedeuten, und R₅ für Wassestoff, C₁₋₆ Alkyl oder C₁₋₆ Fluoralkyl steht, oder

15

R_a zusammen mit R₁, sofern R1 in o-Stellung zu dem durch R_a substituierten Stickstoffatom steht, auch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen substituierte n-C₂₋₃-Alkylengruppe darstellen, und

- 20 R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkyl- oder Arylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe bedeuten, die zusätzlich durch den Rest R₆ substituiert ist, wobei
 - R₆ eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminoalkyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-,
- Alkylcarbonyloxy-, Arylcarbonyloxy-, Amino-, Alkylamino-, Hydroxy-C2-4-alkylamino-, Dialkylamino-, Cyanamino-, Formylamino-, Alkylsulfenyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfenyl-, Aralkylsulfinyl- oder Aralkylsulfonylgruppe.
- eine Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-, Aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aralkylcarbonylamino-, N-Alkyl-aralkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, N-Alkyl-alkylamino-, N-Alkyl-alkylamino-, N-Alkyl-alkylamino-, N-Alkyl-alkylamino-, N-Alkyl-alkylamino-, N-Alkyl-alkylamino-, N-Alkyl-alkylamino-, N-Alkyl-alkylamino-, N-Alkyl-

(Alkyl)-N-(alkoxycarbonylalkyl)-amino-, Aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkylaralkoxycarbonylaminogruppe,

eine (NR₈R₉)CONR₇-Gruppe, in der

5

 R_7 und R_8 jeweils ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe und R_9 ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aryl-oder Pyridylgruppe, wobei die Reste R_7 , R_8 und R_9 gleich oder verschieden sein können, oder R_7 und R_8 zusammen eine n- C_{2-4} -Alkylengruppe und R_9 ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aryl-oder Pyridylgruppe darstellen.

10

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte Alkyleniminogruppe mit 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7- gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung des Alkyleniminoteils durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkylimino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Arylimino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

20

15

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei
in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine
Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine
Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonylimino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann.

25

eine durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Hydroxyalkyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonyl-gruppe substituierte 4-bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe,

30

eine durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-,

35

Alkoxycarbonylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-

10

15

20

25

30

35

alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-Alkyl-arylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Dialkylaminocarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(dialkylaminocarbonylalkyl)-amino-, Dialkylaminoalkoxy-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl- oder Arylsulfonylgruppe substituierte Alkylgruppe,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte (Alkylenimino)alkylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte
(Alkylenimino)carbonylalkylgruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil,
wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine
Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine
Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein kann.

eine (Carboxyalkyl)oxy-, (Alkoxycarbonylalkyl)oxy-, (Aminocarbonylalkyl)oxy-, (Alkylaminocarbonylalkyl)oxy- oder (Dialkylaminocarbonylalkyl)oxy-gruppe,

eine gegebenenfalls jeweils im Aryteil durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatome oder eine oder zwei Nitro-, Alkyl-, Alkoxy- oder Cyanogruppen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, substituierte 3,4-Dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl- oder 1H-Benzimidazol-2-on-1-yl-gruppe, darstellt, bedeutet, oder

R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen oder durch eine Arylgruppe substituierte 6bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die zusätzlich durch den Rest R₆ substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, bedeutet, wobei

R₁₀ ein Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Hydroxy-C₂₋₄-alkyl-, Amino-C₂₋₄-alkyl-, Alkylamino-C₂₋₄-alkyl-, Dialkylamino-C₂₋₄-alkyl-, (Hydroxy-C₂₋₄-alkoxy)-C₂₋₄-alkyl-,

Aminocarbonylalkyl-, Alkylaminocarbonylalkyl-, Dialkylaminocarbonylalkyl-, Aryl-, Formyl-, Alkylcarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Arylcarbonyl-, Arylsulfonyl-, Aralkylsulfonyl-, Aralkylsulfonyl-, Aralkoxycarbonyl-, Cyano-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe,

5

eine Amino-alkylcarbonyl-, Alkylamino-alkylcarbonyl-, Dialkylamino-alkylcarbonyl-gruppe,

10

eine durch eine oder zwei Arylgruppen substituierte Methylgruppe, wobei die Arylteile unabhängig voneinander jeweils durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder eine oder zwei Nitro-, Alkyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine 2-, 3- oder 4-Pyridylgruppe,

eine 2-, 4- oder 5-Pyrimidiylgruppe,

20

15

eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder eine oder zwei Nitro-, Trifluormethyl-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppen substituierte Phenylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine 8-Methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-ylgruppe,

25

oder eine (Alkylenimino)carbonyl- oder (Alkylenimino)carbonylalkylgruppe mit jeweils 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7- gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann, darstellt, oder

30

 R_cNR_d eine in 4-Position durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte 3-Thiazolidinyl-Gruppe bedeutet, oder

erwähnt definiert ist, substituiert sind,

R_cNR_d eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 1-Piperidinyl-gruppe, in der zwei Wasserstoffatome am Kohlenstoffgerüst durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei diese Brücke 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Atom getrennt sind, oder 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch zwei Atome getrennt sind, wobei die vorstehend erwähnten 1-Piperidinylgruppen zusätzlich durch den Rest R₆, der wie vorstehend

eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 1-Pyrrolidinyl- oder
1-Piperidinylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine
geradkettige C3-6-Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei jeweils eine Methylengruppe in der

C3-6-Alkylenbrücke durch eine R10N-Gruppe ersetzt ist, wobei R10 wie vorstehend definiert ist,
wobei der so gebildete bicyclische Ring gegebenenfalls zusätzlich durch eine Hydroxy-, Alkoxy-,
Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Cyano-, Alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-,
Alkoxycarbonylamino-, Arylcarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-,
Alkylaminocarbonyl- oder Dialkylaminocarbonylgruppe substituiert ist,

20

5

10

eine gegebenenfalls in den Alkylenteilen durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte Gruppe der Struktur

worin

25

p und q, die gleich oder verschieden sein können, unabhängig voneinander die Zahl 1 oder 2 bedeuten, und

die Einheit-V=W-X=Y- eine der Gruppen (a) oder (b) bedeutet:

30

wobei eines der verfügbaren Kohlenstoffatom der Gruppen (a) oder (b) durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino- oder Dialkylaminogruppe substituiert sein kann und die verbleibenden verfügbaren Kohlenstoffatome der Gruppen (a) oder (b) durch ein Wasserstoffatom, eine Alkyl- oder Arylgruppe substituiert sind,

oder

-V=W- zusammengenommen ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Aryl-imino-Gruppe und -X=Y- eine der Gruppen -N=C- oder -C=N-bedeuten, oder,

sofern n und m nicht gleich sind,

-X=Y- zusammengenommen ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Imino-, N-

Alkyl-imino- oder N-Aryl-imino-Gruppe und -V=W- eine der Gruppen -N=C- oder -C=Nbedeuten,

oder

Re ein Wasserstoffatom, eine Aralkyl- oder eine C1-6-Alkylgruppe,

15

eine Alkylgruppe, die

durch eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Trifluormethylsulfonylamino-,

N-Alkyl-trifluormethylsulfonylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Cyano- oder durch eine 2-,3- oder 4Pyridylgruppe mit der Maßgabe, dass die Heteroatome von dem Stickstoffatom der R_cNR_dGruppe durch zwei oder mehr Kohlenstoffatome getrennt sind, substituiert ist,

eine C₃₋₅-Alkenylgruppe, wobei der Vinylteil nicht mit dem Stickstoffatom der R_cNR_d-Gruppe verknüpft sein kann,

eine C_{3-5} -Alkinylgruppe, wobei der Ethinylteil nicht mit dem Stickstoffatom der RcNRd-Gruppe verknüpft sein kann, und

30

 R_d eine $C_{1\text{-}10}$ -Alkylgruppe, die durch eine Gruppe ausgewählt aus den Gruppen (a) bis (n) substituiert ist:

(a) eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-,
 Dialkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Aralkoxy-,

PCT/EP02/11453 WO 03/032997 244

> Alkylcarbonylamino-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Naphthylamino-, Aralkylamino-, Diaralkylamino- oder N-Alkyl-aralkylaminogruppe,

- eine gegebenenfalls im Arylteil durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom oder eine Nitro-, Trifluormethyl-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe substituierte Phenylamino- oder Pyridylaminogruppe,
- eine durch einen, zwei oder drei Arylreste substituierte Methoxygruppe. (c)
- (d) eine Carboxyalkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonylalkylaminocarbonyl-, Aminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Alkylaminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonylalkylaminocarbonyl-, Arylaminocarbonyl-, N-Alkylarylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, N-Alkyl-aralkylaminocarbonyl-,
- eine Gruppe der Formel -C(=NH)NH₂, (e)
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte (f) (Alkylenimino)carbonylgruppe mit jeweils 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino-, N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt sein kann, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist, und zusätzlich in den vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine zu den Stickstoffatomen benachbarte Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die durch eine Hydroxyalkyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyloder Dialkylaminoalkylgruppe substituiert ist,
- eine Alkylsulfonylamino-, N-Alkyl-alkylsulfonylamino-, Arylcarbonylamino-, N-(i) Alkyl-arylcarbonylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkoxy-alkylcarbonylamino-, Dialkylamino-alkylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, N-Alkyl-arylsulfonylamino-, Aralkylcarbonylamino-, N-

10

5

15

20

25

30

35

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

Alkylaralkylcarbonylamino-, Aralkylsulfonylamino-, N-Alkylaralkylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, N-Alkylalkoxycarbonylamino-, Aralkoxycarbonylamino- oder N-Alkylaralkoxycarbonylaminogruppe,

- (j) eine (R₉NR₈)-CO-NR₇-Gruppe, wobei R₇, R₈ und R₉ wie vorstehend definiert sind,
- (k) eine 2-Aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl-gruppe,

5

15

20

30

- (l) eine Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfinyl- oder Arylsulfonylgruppe,
- (m) eine durch R₆ und gegebenenfalls zusätzlich durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, wobei R₆ wie vorstehend definiert ist,
- (n) eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Alkylgruppen substituierte C₅₋₇-Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom oder eine NR₁₀-Gruppe ersetzt ist, wobei R₁₀ wie vorstehend definiert ist,

eine 4-Piperidinyl-methylgruppe, die in 1-Stellung durch R_{10} und zusätzlich in der 4-Stellung durch eine Hydroxygruppe substituiert ist, wobei R_{10} wie vorstehend definiert ist, und bei der zusätzlich jeweils ein Wasserstoffatom in Position 2 und 6 des Piperidinyl-Gerüsts zusammen durch eine $C_{2.3}$ -Alkylenbrücke ersetzt sind,

eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-gruppe substituierte Methylgruppe,

eine im Arylteil durch eine Carboxy- oder Carboxyalkylgruppe und gegebenenfalls zusätzlich im Alkylenteil durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte Gruppe der Struktur

wobei p und q, die gleich oder verschieden sein können, die Zahl 0, 1 oder 2 bedeuten, wobei jedoch p und q zusammen mindestens die Zahl 2 ergeben müssen,

eine durch eine Hydroxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Hydroxy-, Alkoxy-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder Morpholinogruppe substituierte C₃₋₆-Alkylgruppe,

eine durch eine Carboxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Hydroxy-, Aminocarbonyloder Benzyloxycarbonylaminogruppe substituierte C_{2-6} -Alkylgruppe,

25

eine C_{2-4} -Alkylgruppe, die durch eine C_{2-4} -Alkylsulfenylgruppe substituiert ist, welche in ω -Position durch eine ω -Aminogruppe substituiert ist,

- 5 eine C₂₋₄-Alkylgruppe, die durch eine C₂₋₄-Alkoxygruppe substituiert ist, welche in ω-Position durch eine Amino-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist,
 - eine C_{2-4} -Alkylgruppe, die durch eine C_{2-4} -Alkoxy- C_{2-4} -alkoxygruppe substituiert ist, welche in ω -Position durch eine Amino- oder Hydroxygruppe substituiert ist,
 - eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch R₆, der wie vorstehend definiert ist, substituiert ist,
- eine gegebenenfalls durch 1 bis 2 Alkylgruppen substituierte C₄₋₇-Cycloalkylgruppe, die zusätzlich durch R₆ substituiert sein kann, wobei in dem Cycloalkylteil eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder R₁₀N-Gruppe ersetzt ist, wobei R₆ und R₁₀ wie vorstehend definiert sind,
- eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydroisoindol-5-yl-gruppe substituierte Methylgruppe,
 - eine durch eine Arylgruppe substituierte C₁₋₆-Alkylgruppe, wobei der vorstehend erwähnte Arylteil durch eine Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Aminosulfonyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Aminoalkyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, 2H-Pyridazin-3-on-6-yl-, Hydroxyphenyl-, Hydroxyalkyl-, Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituiert ist,
 - eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Alkoxy- oder Hydroxygruppe und zusätzlich durch eine Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Alkoxy- oder Hydroxygruppe substituiert ist,
- eine durch eine 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-, 1H-Pyrrol-2-yl-, 1H-Pyrazol-4-yl-, 1H-Pyrazol-5-yl-, 1H-Imidazol-1-yl-, 1H-Imidazol-4-yl-, 1H-Indol-3-yl-, 1H-Benzimidazol-2-yl-gruppe substituierte C₁₋₆-Alkylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten Heteroarylteile an den verfügbaren Kohlenstoffatomen zusätzlich jeweils durch eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatomen, Alkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Trifluormethyl-,
- 35 Trifluormethoxy-, Cyano-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, Hydroxy- oder

WO 03/032997

Alkoxygruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-,

- Dialkylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, Cyano-, Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino- oder Alkoxycarbonylaminogruppe substituierte C₁₋₆-Alkylgruppe, die zusätzlich durch eine oder zwei Arylgruppen oder eine Heteroarylgruppe substituiert ist, wobei die Heteroarylgruppe eine 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-,1H-Pyrrol-2-yl-, 1H-Pyrazol-4-yl-,1H-Pyrazol-5-yl-, 1H-Imidazol-1-yl-,
- 11 1H-Imidazol-4-yl-, 1H-Indol-3-yl-, 1H-Benzimidazol-2-yl-gruppe darstellt, wobei die vorstehend erwähnten Aryl- oder Heteroarylteile an den verfügbaren Kohlenstoffatomen zusätzlich jeweils durch eine oder zwei Gruppen ausgewählt aus Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatomen, Alkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Trifluormethyl-, Trifluormethoxy-, Cyano-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Nitro-, Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert sein können, wobei die
 15 Substituenten gleich oder verschieden sein können.

eine durch eine Arylgruppe substituierte C₁₋₆-Alkylgruppe, die im Arylteil durch eine Hydroxyoder Aminogruppe und zusätzlich durch zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, substituiert ist,

eine durch eine Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe substituierte C₂₋₆-Alkylgruppe, die zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Arylsulfonylamino-, Alkoxycarbonylamino- oder Aralkoxycarbonylaminogruppe substituiert ist.

eine 3-Chinuclidinyl- oder 4-Chinuclidinylgruppe,

bedeutet, und

20

25

30 Re ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine Alkyl-, Alkoxy-, Dialkylamino-, Allyl-, Ethinyl-, Methylsulfenyl-, Methylsulfonyl-, Alkoxymethyl-, Nitro-, Cyano- oder Dialkylaminomethylgruppe

35 eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl-, Ethyl-, Methylsulfenyl- oder Methoxygruppe,

eine Alkylenimino- oder Alkylenimino-methyl-gruppe mit jeweils 4 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in einem 6- oder 7-gliedrigen Alkyleniminoteil jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine N-Alkylimino-, N-Alkylcarbonyl-imino-, N-Alkylsulfonyl-imino-, N-Aryl-imino- oder N-Aralkyliminogruppe ersetzt sein kann,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- und Alkoxyteile jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten,

10

5

gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze,

wobei, sofern nichts anderes erwähnt wurde, jedes Kohlenstoffatom in den vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- oder Cycloalkylenteilen, das an ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden ist, an kein weiteres Halogen-, Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden sein kann.

20

3. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 oder 2, wobei

R_a ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeutet,

- 25 R_b eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder eine Carboxy-, C₁₋₂ Alkyl-, C₁₋₂ Alkoxy-, Cyano- oder Trifluormethylgruppe substituierte Naphthylgruppe,
 - eine gegebenenfalls im Arylteil durch eine Hydroxy-, Cyano-, Trifluormethyl-, Nitro-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Amino-,
- Alkylamino- oder Dialkylaminogruppe oder ein oder zwei Fluor-, Chlor- oder Bromatome oder eine oder zwei Alkyl- oder Alkoxygruppen substituierte Benzyl- oder 2-Phenethylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, und wobei der Alkylen-Teil der vorstehend erwähnten Aralkylgruppen durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann, oder

WO 03/032997 PCT/EP02/11453 249

eine gegebenenfalls durch eine Methylgruppe am Stickstoff substituierte 5- oder 6-Indazolylgruppe oder eine 1,3-Dihydro-2-oxo-indol-6-ylgruppe oder oder

eine gegebenenfalls durch die Reste R1 bis R3 substituierte Phenylgruppe darstellt, wobei 5

> R1 ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine C1-2 Alkyl-, Trifluormethyl-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Cyano-, Phenylaminocarbonyl-, Benzylaminocarbonyl-, Aminosulfonyl-, Methylaminosulfonyl-, Dimethylaminosulfonyl-, Morpholinosulfonyl-, N-Methylpiperazinosulfonyl-, Homopiperazinosulfonyl-, 2,6-Dimethylpiperazin-4-yl-, 2-Aminopyridyl-N-sulfonyl-, Morpholino-, 4-Methyl-1piperazinyl-, (N-Methyl-N-methylsulfonyl)amino-, 2-Carboxy-1-ethyl-, Dimethylamino-1ethyl- oder Nitrogruppe,

15 eine Methylgruppe, die durch eine 1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-, eine Dialkylamino- oder eine Pyrrolidino-, Piperidino-, 2,6-Dimethyl-piperidino-1-yl-, 4-Methoxy-piperidino-1-yl-, Morpholino-, S-Dioxo-thiomorpholino-, Piperazino- oder 4-Methyl-1-piperazinylgruppe oder eine Fluoralkylaminogruppe der Formel

$$-(CH_2)_t-(CF_2)_s-Q_s$$

20 worin

r 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 3,

s eine ganze Zahl von 1 bis 3, und

Q Wasserstoff, Fluor oder Chlor bedeuten, substituiert ist.

25

10

R₂ ein Fluor- oder Chloratom, eine Hydroxy-, Amino- oder Methylgruppe und

 R_3 ein Chloratom, oder eine Tetrazolyl-, Triazolyl-, Imidazolyl- oder Pyrazolylgruppe, 30 worin der Anknüpfungspunkt ein Kohlenstoffatom oder ein Stickstoffatom ist und an dem Ring ein Wasserstoffatome durch einen Alkylreste ersetzt sein kann, Aminosulfonyl-, Methylaminosulfonyl-, Dimethylaminosulfonyl-, Morpholinosulfonyl-, N-Methylpiperazinosulfonyl-, Homopiperazinosulfonyl-, 2-Aminopyridyl-N-sulfonyl-, 35 darstellen, oder

R2 und R3 zusammengenommen eine Gruppe der Formel

 $-(CH_2)_m - NR_5 - (CH_2)_n -$

worin n und m jeweils unabhängig voneinander 1 oder 2 bedeuten, und R_5 für eine Fluoralkylgruppe der Formel

-(CH₂)_r·-(CF₂)_s·-Q' steht,

worin

r' 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 3,

s' eine ganze Zahl von 1 bis 3, und

Q' Wasserstoff, Fluor oder Chlor bedeuten,

die Gruppe RcNRd

eine durch den Rest R6 substituierte 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe,

15

10

5

wobei R₆ eine Hydroxy-, Alkoxy-, Aryloxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkoxycarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(alkoxycarbonylalkyl)-amino-, Alkylsulfenyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfenyl-, Arylsulfonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe,

20

25

eine Alkylgruppe, die durch eine Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-, N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Dialkylaminocarbonylalkylamino-, N-(Alkyl)-N-(dialkylaminocarbonylalkyl)-amino-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Dialkylaminoalkoxy-, gruppe oder durch eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N-Alkylcarbonyl-iminogruppe ersetzt sein kann, substituiert ist.

30

eine Alkyleniminogruppe mit 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

35

eine durch eine Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl- oder

Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte Alkyleniminogruppe mit 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil,

eine gegebenenfalls jeweils im Aryteil durch ein Fluor-, Chlor-, oder Bromatom oder eine Nitro-, Alkyl-, Alkoxy- oder Cyanogruppe substituierte 3,4-Dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl- oder eine 1H-Benzimidazol-2-on-1-yl-gruppe, darstellt,

eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Alkylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder eine NR₁₀-gruppe ersetzt ist,

wobei R_{10} ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl-, Aralkyl- Amino- C_{2-4} -alkyl-, Hydroxy-C2-4-alkyl-, Alkylcarbonyl-, Aralkoxycarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Arylsulfonyl-,

15

10

eine (Alkylenimino)carbonylalkylgruppe mit 5 bis 7 Ringatomen im Alkyleniminoteil, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoteilen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine N-Alkyl-imino-, N-Alkylcarbonyl-imino- oder N-Aralkyl-iminogruppe ersetzt sein kann,

20

eine 2-, 3- oder 4-Pyridylgruppe, eine 2-, 3- oder 4-Pyrimidylgruppe,

25

eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder eine oder zwei Nitro-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppen substituierte Phenylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

30

eine 8-Methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-ylgruppe,

eine Benzhydrylgruppe, in der unabhängig voneinander jeder Phenylteil jeweils durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom oder eine Nitro-, Alkyl-, Hydroxy-, Alkoxygruppe substituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine durch eine Phenylgruppe substituierte 6- oder 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die zusätzlich durch eine Hydroxy-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl- oder Cyanogruppe substituiert ist oder in der eine Methylengruppe in 4-Stellung durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist,

5 eine in 4-Position durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonylgruppe substituierte 3-Thiazolidinyl-Gruppe,

eine Gruppe der Struktur

worin p und q, die gleich oder verschieden sein können, unabhängig voneinander die Zahl 1 oder 2 bedeuten, wobei der Imidazoring durch eine oder zwei Alkyl- oder Arylgruppen substituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine 1-Pyrrolidinyl- oder 1-Piperidinylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer

Methylengruppe durch eine geradkettige C₃₋₅-Alkylenbrücke ersetzt sind, wobei jeweils eine

Methylengruppe in der C₃₋₅-Alkylenbrücke durch eine Imino-, N-Alkyl-imino- oder N
(Aralkyl)imino-Gruppe ersetzt ist, wobei der so gebildete bicyclische Ring gegebenenfalls

zusätzlich durch eine Hydroxygruppe substituiert ist,

20 eine 1-Piperidinylgruppe, die in 4-Stellung durch eine Hydroxy-, Alkoxy- oder Aralkoxygruppe substituiert ist und bei der zusätzlich jeweils eines der Wasserstoffatome in Position 2 und 6 des Piperidinyl-Gerüsts zusammen durch eine Ethylenbrücke ersetzt sind,

oder

25

Rc ein Wasserstoffatom oder eine C1-6-Alkylgruppe,

eine durch eine Phenyl- oder eine 2-,3- oder 4-Pyridylgruppe substituierte Alkylgruppe.

30 eine durch eine Hydroxy- oder Alkoxygruppe substituierte C₂₋₄-Alkylgruppe, und

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

253

 R_d eine C_{1-6} -Alkylgruppe bedeuten, die durch eine Gruppe ausgewählt aus den Gruppen (a) bis (j) substituiert ist:

- (a) eine Gruppe der Formel -C(=NH)NH₂,
- 5 (b) eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Carboxymethylaminocarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylcarbonylamino-, Dialkylaminocarbonyl-, Arylaminocarbonyl-, N-Alkyl-arylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, N-Alkyl-aralkylaminocarbonyl- oder Cyanogruppe,
- (c) eine Hydroxy-, Amino-, Alkoxy-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkylcarbonylamino-,
 N-Alkyl-alkylcarbonylamino-, Alkoxycarbonylamino-, Alkoxyacetylamino-,
 Dialkylaminoacetylamino-, N-Alkyl-alkoxycarbonylamino-, Alkylsulfonylamino-, N-Alkylalkylsulfonylamino-, Arylamino-, Naphthylamino-, Aralkylamino-, Diaralkylamino-, N-Alkyl-aralkylamino-, Alkylsulfenylgruppe,
 - (d) eine Nitro-2-pyridyl-amino-gruppe,
- 15 (e) eine durch einen, zwei oder drei Arylreste substituierte Methoxygruppe,
 - (f) eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino-, N-Alkyl-imino-, N-(Hydroxy-C₂₋₄-Alkyl)-imino- oder N-(Amino-C₂₋₄-Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann, und zusätzlich in den vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine zu den Stickstoffatomen benachbarte Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,
 - (g) eine durch eine Dialkylaminoalkylgruppe substituierte 1-Piperidinylgruppe,
 - (h) eine 2-Aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl-gruppe,
- eine 5- bis 7-gliedrige (Alkylenimino)carbonylgruppe, wobei in den vorstehend erwähnten
 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein
 Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Imino- oder N-Alkyl-iminogruppe ersetzt sein
 kann, und
 - (j) eine (R₈R₉)CONR₇-Gruppe, in der
- R_7 , R_8 und R_9 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe oder

 R_7 und R_8 zusammen eine n-C $_{2\text{-}3}$ -Alkylengruppe und R_9 ein Wasserstoffatom oder eine Methyl- oder 4-Pyridylgruppe oder

20

15

20

25

35

 R_7 und R_8 ein Wasserstoffatom und R_9 eine Aryl- C_{1-2} -alkyl- oder Phenylgruppe darstellen,

- eine in 2, 3-, oder 4-Stellung durch eine Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-,

 Aminomethyl-, Hydroxymethyl-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-,

 Dialkylaminocarbonyl- oder Carboxygruppe substituierte Cyclohexylgruppe,
 - eine in 4-Stellung durch eine Carboxyalkylgruppe substituierte Cyclohexylgruppe,
- eine in 2-Stellung durch eine 2-Amino-1-ethylthio-, 2-Hydroxy-1-ethoxy-, 2-(2-Amino-1-ethoxy)l-ethoxy- oder 2-(2-Hydroxy-1-ethoxy)-1-ethoxy-gruppe substituierte Ethylgruppe,
 - eine in 3-Stellung durch eine 3-Amino-1-propoxy- oder 2-(3-Amino-1-propoxy)-1-ethoxy-gruppe substituierte Propylgruppe,
- eine durch eine C₅₋₆-Cycloalkylgruppe substituierte C₁₋₂-Alkylgruppe, wobei der Cycloalkylteil durch eine Hydroxy-, Aminomethyl-, Dimethylaminomethyl-, 2-Carboxyethyl- oder tert.Butyloxycarbonylaminomethylgruppe substituiert ist oder wobei im Cycloalkylteil eine Methylengruppe durch ein Sauerstoffatom, eine N-Alkyl-imino- oder N-(2-

Dialkylaminoacetyl)iminogruppe ersetzt ist,

- eine 4-Piperidinyl-methylgruppe, die in 1-Stellung durch eine Alkyl- oder Aralkylgruppe und zusätzlich in der 4-Stellung durch eine Hydroxygruppe substituiert ist und bei der zusätzlich jeweils ein Wasserstoffatom in Position 2 und 6 des Piperidinyl-Gerüsts zusammen durch eine Ethylenbrücke ersetzt sind,
- eine 3-Pyrrolidinyl- oder eine 3- oder 4-Piperidinylgruppe, die jeweils in 1-Stellung durch eine Alkyl-, Aralkyl- oder Arylsulfonylgruppe substituiert ist,
- eine 4-Piperidinylgruppe, die in 1-Stellung durch eine Alkyl-, Aralkyl- oder Arylgruppe und zusätzlich in 4-Position durch eine Carboxygruppe substituiert ist,
 - eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Hydroxy-, Aminosulfonyl-, Carboxy-, Nitro-, Amino-, Aminomethyl-, 2-Amino-1-ethyl-, Alkoxycarbonyl-, 4-Hydroxyphenyl- oder 2*H*-pyridazin-3-on-6-yl-gruppe substituiert ist.

eine durch eine 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl- oder 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-gruppe substituierte Methylgruppe,

- 5 eine im Arylteil durch eine 3-Carboxy-1-propylgruppe substituierte 2-Indanylgruppe,
 - eine durch eine 1H-2-Benzimidazolyl- oder 4-Amino-3,5-dichlorphenylgruppe substituierte Alkylgruppe,
- eine Aralkylgruppe, die im Alkylteil durch eine Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Aralkylaminocarbonyl-, Carboxy- oder Cyanogruppe substituiert ist und gegebenenfalls zusätzlich im Arylteil durch ein oder zwei Fluor-, Chlor- oder Bromatome oder eine oder zwei Hydroxy- oder Alkoxygruppen substituiert ist, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,
 - eine durch eine Carboxygruppe und zusätzlich zwei Phenylgruppen substituierte Alkylgruppe,
 - eine durch eine Carboxygruppe und zusätzlich durch eine Hydroxy-, Aminocarbonyl-, 1H-Imidazol-4-yl- oder Benzyloxycarbonylaminogruppe substituierte C₂₋₆-Alkylgruppe,
 - eine durch eine Alkoxycarbonylgruppe und zusätzlich durch eine Pyridylgruppe substituierte Alkylgruppe,
- eine durch eine Hydroxygruppe und zusätzlich durch eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-,

 Hydroxy-, Alkoxy-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder Morpholinogruppe substituierte C₃₋₆
 Alkylgruppe,
 - eine Aralkylgruppe, die im Arylteil durch eine Alkoxy- und zusätzlich durch eine Carboxy- oder Hydroxygruppe substituiert ist,
 - eine durch eine 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-, 3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyl-, 1-Methyl-1H-pyrrol-2-yl-, 1H-Pyrazol-4-yl-, 4-Ethoxycarbonyl-1H-pyrazol-5-yl-, 1H-Imidazol-1-yl-, 1H-Imidazol-4-yl-, 1H-Indol-3-yl-, 6-Methoxy-1H-benzimidazol-2-yl-gruppe substituierte Alkylgruppe,

30

20

eine in 5-Stellung durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte 1-Pentylgruppe, die zusätzlich in 5-Stellung durch eine Amino-, Alkylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Alkoxycarbonylamino- oder Aralkoxycarbonylaminogruppe substituiert ist,

5 Re ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine Alkyl-, Alkoxy-, Dimethylamino-, Allyl-, Ethinyl-, Trifluormethyl-, Methyldifluormethylen-, Methylsulfenyl-, Trifluormethylsulfenyl-, Methylsulfonyl-, Methoxymethyl- Nitro-, Cyano- oder Dimethylaminomethylgruppe,

10

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- und Alkoxyteile jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten,

gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer

15 Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen
Säureadditionssalze,

wobei, sofern nichts anderes erwähnt wurde, jedes Kohlenstoffatom in den vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkylen- oder Cycloalkylenteilen, das an ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden ist, an kein weiteres Halogen-, Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom gebunden sein kann.

4. Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei

25

20

R_a ein Wasserstoffatom bedeutet,

R_b eine 1-Naphthylgruppe oder eine gegebenenfalls in 5 Position durch eine Carboxy-Gruppe substituierte 2-Naphthylgruppe,

30

eine gegebenenfalls in 2-Position des Phenylteils durch ein Chlor- oder Bromatom substituierte Benzylgruppe,

eine 1,3-Dihydro-2-oxo-indol-6-ylgruppe, Benzotriazol-5-yl-, Benzimidazol-5-yl, Indazol-5-yl-, 35 Indazol-6-yl- oder 1-Methyl-1H-indazol-6-ylaminogruppe

WO 03/032997 PCT/EP02/11453 257

eine gegebenenfalls in 4-Position des Phenylteils durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Cyano-, Propyl-2-sulfonyl-, Aminosulfonyl-, Methylaminosulfonyl-, Dimethylaminosulfonyl-, Morpholinosulfonyl-, N-Methylpiperazinosulfonyl-, Homopiperazinosulfonyl-, 2,6-

Dimethylpiperazin-4-yl-, 2-Aminopyridyl-N-sulfonyl-, Carboxy-, Piperidinomethyl-, 1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl-, 2-Carboxy-1-ethyl-, Phenylaminocarbonyl-, Benzylaminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyl-, Aminocarbonyl-, Methoxycarbonyl-, (N-Methyl-Nmethylsulfonyl)amino -, Diethylaminomethyl-, 3-Diethylamino-1-propyloxy-, Morpholino-, 4-Methyl-1-piperazinyl-, 2-H-Tetrazol-5-yl-, 1-H-Imidazol-4-yl, oder Nitrogruppe substituierte Phenylgruppe, 10

eine in 3-Position des Phenylteils durch ein Chlor- oder Bromatom, eine Cyano-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Ethoxycarbonyl-, oder Nitrogruppe oder durch eine Gruppe der Formel

15 worin r 1 oder 2 und s 1, 2 oder 3 bedeutet, substituierte Phenylgruppe,

> eine 3,4-Dichlorphenyl-, 3,5-Dichlorphenyl-, 4-Amino-3,5-dichlorphenyl-, 3-Chlor-4-fluorphenyl-, 4-Chlor-3-methylphenyl-, 4-Chlor-3-trifluormethylphenyl-, 4-Brom-3-chlorphenyl- oder 3-

Hydroxy-4-methylphenylgruppe, oder 20

eine Gruppe der Formel

worin r 1 oder 2 und s 1, 2 oder 3 bedeutet,

die Gruppe ReNR

25 .

eine in 2-Stellung durch eine Hydroxymethyl-, 1-Pyrrolidinylmethyl- oder 2-Ethoxycarbonyl-1ethyl-gruppe substituierte 1-Pyrrolidinylgruppe,

eine in 3-Stellung durch eine Amino-, Acetylamino-, N-Methyl-acetylamino oder

Tertiärbutyloxycarbonylamino substituierte 1-Pyrrolidinylgruppe, 30 eine 4-Carboxy-3-thiazolidinyl-, eine 7-Methyl-2,7-diaza-spiro[4.4]non-2-yl- oder eine 5-Hydroxy-2-methyl-2,8-diaza-spiro[5.5]undec-8-yl-Gruppe,

WO 03/032997

5

10

15

eine Morpholino- oder S-Oxido-thiomorpholinogruppe

eine in 2-Stellung durch eine Ethoxycarbonyl-, Hydroxymethyl-, 3-Hydroxypropyl-, 3-Diethylamino-1-propyl- oder 2-(2-Diethylaminoethoxy)-1-ethyl-gruppe substituierte 1-Piperidinylgruppe,

eine in 3-Stellung durch eine Hydroxy-, Hydroxymethyl-, 3-Diethylamino-1-propyl-,
Aminocarbonyl-, Dimethylaminocarbonyl-, Carboxy-, 1-Pyrrolidinylmethyl-, 4-(1-Pyrrolidinyl)-1butyl-, Methoxycarbonylmethyl- oder Acetylaminomethylgruppe substituierte 1Piperidinylgruppe,

258

eine in 4-Stellung durch eine Ethoxycarbonyl-, 3-Hydroxypropyl-, Hydroxy-, Aminomethyl-, 2-(2-Diethylaminoethoxy)-1-ethyl-, 2-Carboxy-1-ethyl-, N-(2-Methoxycarbonyl-1-ethyl)-N-methyl-amino-, 2-(N-(Dimethylaminocarbonylmethyl-)-N-methyl-amino)-1-ethyl, N-Acetyl-N-methyl-aminomethyl-, 8-Methoxy-3,4-dihydro-1H-quinazolin-2-on-3-yl-, 1-Piperidinyl-, 3-Hydroxy-1-piperidinyl- oder 4-Ethoxycarbonyl-1-piperidinylgruppe substituierte 1-Piperidinylgruppe,

eine 3,5-Dimethyl-1-piperazinyl-, 1,4,6,7-Tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl-, 2-Methyl-1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl-, 1,4,5,6,7,8-Hexahydro-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl-,

2-Methyl-1,4,5,6,7,8-hexahydro-imidazo[4,5-d]azepin-6-yl-,

3-Phenyl-azepan-4-on-1-yl- oder 4-Carboxy-4-phenyl-1-piperidinylgruppe,

eine 1-Piperazinylgruppe, die in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine Methyl-, Acetyl-,
Benzyloxycarbonyl-, 2-Pyridyl-, 2-Pyrimidinyl-, 2-Nitrophenyl-, 3-Methoxyphenyl-, 4Cyanophenyl-, 3,4-Dimethoxyphenyl-, 4-[Bis-(4-methoxy-phenyl)]-methyl-, 8-Methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-yl-, Morpholinocarbonylmethyl-, 2-Amino-1-ethyl- oder 3-Hydroxy-1propylgruppe substituiert ist,

eine 1-Homopiperazinylgruppe, die in 4-Stellung gegebenenfalls durch eine Methylgruppe
30 substituiert ist,

eine 3-Hydroxy-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-ylgruppe,

bedeutet, oder

WO 03/032997 PCT/EP02/11453

R_c ein Wasserstoffatom oder eine Methyl-, Ethyl-, 2-Methoxyethyl-, 2-Hydroxyethyl-, i-Propyl, n-Propyl-, n-Butyl-, Benzyl- oder 3-Pyridylmethylgruppe bedeutet, und

- R_d eine durch eine Gruppe der Formel -C(=NH)NH₂ oder eine Cyano-, Carboxyl-,
- Ethoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₂-Alkylcarbonylamino-2,2-dimethyl-ethylgruppe, C₁₋₂-Alkylcarbonylamino-2,2-dimethyl-propylgruppe, Carboxymethylaminocarbonyl-, 1-Hydroxy-1-cyclohexyl-, Aminomethylcyclohexyl-, 3-Hydroxy-8-methyl-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-yl-, 3-Hydroxy-1,3-dihydro-indol-2-on-3-yl-, 2-Aminocarbonyl-1,3-dihydro-isoindol-5-yl-, 2-Tetrahydrofuryl-, 1-
- Ethyl-2-pyrrolidinyl-, 1H-Imidazol-4-yl-, 1-Methyl-4-piperidinyl-, 1-(2-Dimethylaminoacetyl)-4-piperidinyl-, 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl-, 4-Pyridyl-, 2-Pyrazinyl-, 3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyl-, 4-Ethoxycarbonyl-1H-pyrazol-5-yl-, 2-Carboxyphenyl-, 3-Carboxyphenyl-, 2-Hydroxyphenyl-, 4-Hydroxyphenyl-, 2-Nitrophenyl-, 3-Nitrophenyl-, 4-Nitrophenyl-, 3-Aminophenyl-, 4-Aminophenyl-, 4-(Aminosulfonyl)phenyl-, 4'-Hydroxybiphenyl-, 4-(Aminomethyl)phenyl- oder
 4-Hydroxy-3-methoxyphenyl-gruppe substituierte Methylgruppe,
 - eine durch eine Carboxygruppe substituierte C2-5-Alkylgruppe,
- eine durch eine Hydroxy-, Amino- oder Dimethylaminogruppe substituierte C₂₋₅-Alkylgruppe, mit
 der Maßgabe, dass die Heteroatome der vorstehend genannten Substituenten von dem
 Stickstoffatom der R_cNR_d-Gruppe durch mindestens zwei Kohlenstoffatome getrennt sind,
 - eine im Methylenteil durch eine Carboxy- oder Cyanogruppe substituierte Benzylgruppe,
- 25 eine durch eine Carboxygruppe und eine 4-Hydroxyphenylgruppe substituierte Methylgruppe,
 - eine in 1-Stellung durch eine Methoxycarbonyl- oder eine 1H-Benzimidazol-2-ylgruppe substituierte Ethylgruppe,
- eine in 2-Stellung durch eine Methoxy-, Diphenylmethoxy-, Methylthio-, Methylamino-,
 Diethylamino-, Diisopropylamino-, Acetylamino-, N-Methylacetylamino-,
 Methoxyacetylamino-,
 2-Dimethylaminoacetylamino-,
 Isopropylcarbonylamino-,
 Phenyl-acetylamino-,
 Butyloxycarbonylamino-,
 Methylsulfonylamino-,
 Benzoylamino-,
 Phenylamino-,
 Naphthylamino-,
 Anitro-2-pyridylamino-,
 Cyano-,
 Ethoxycarbonyl-,
 Aminocarbonyl-,
 Methylaminocarbonyl-,

Dimethylaminocarbonyl-, 2-Hydroxy-1-ethoxy-, 2-(2-Amino-1-ethoxy)-1-ethoxy-, 2-(2-Hydroxy-1-ethoxy)-1-ethoxy-, 2-Amino-1-ethylthio-, 1-Methyl-2-pyrrolidinyl-, 1-Pyrrolidinyl-, 2-Oxo-pyrrolidin-1-yl-, 1-Piperidinyl-, 2-Oxo-piperidin-1-yl-, Morpholino-, 4-(2-Hydroxyethyl)-1-piperazinyl-, 2-(2-Dimethylaminoethyl)-1-piperidinyl-, 4-Methyl-1-piperazinocarbonyl-, 3-Carboxy-2-methoxy-phenyl-, 2-Hydroxyphenyl-, 3-Hydroxyphenyl-, 4-Hydroxyphenyl-, 4-(Aminosulfonyl)phenyl-, 4-Nitrophenyl-, 3-Methoxycarbonylphenyl-, 2-(2-Amino-1-ethyl)phenyl-, 4-Pyridyl-, 1H-Imidazol-1-yl-,1H-Imidazol-4-yl-, 1H-Pyrazol-4-yl-, 1-Methyl-1H-pyrrol-2-yl-, 1H-Indol-3-yl-, 6-Methoxy-1H-benzoimidazol-2-yl-, 4-(2H-pyridazin-3-on-6-yl)-phenyl- oder Imidazolidin-2-on-1-ylgruppe substituierte Ethylgruppe.

10

5

eine in 1-Stellung durch eine Carboxygruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Hydroxy-, Aminocarbonyl-, 2-Chlorphenyl-, 4-Chlorphenyl-, 1*H*-Imidazol-4-yl- oder 4-Hydroxyphenylgruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine Aminocarbonylgruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine 4-Methoxyphenylgruppe substituierte Ethylgruppe.

eine in 1-Stellung durch eine 4-Phenyl-1-butylaminocarbonylgruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Phenylgruppe substituierte Ethylgruppe,

20

eine in 2-Stellung durch eine Hydroxygruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Phenyl-, 3-Hydroxyphenyl-, 4-Hydroxyphenyl- oder 4-Hydroxy-3-methoxyphenylgruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine Phenylgruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Hydroxy- oder Carboxygruppe substituierte Ethylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine 3-Pyridylgruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Ethoxycarbonylgruppe substituierte Ethylgruppe.

30

35

eine in 1-Stellung durch eine Carboxygruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch zwei Phenylgruppen substituierte Ethylgruppe,

eine in 2-Stellung durch eine Hydroxygruppe und in 3-Stellung zusätzlich durch eine Amino-, Hydroxy- oder Morpholinogruppe substituierte n-Propylgruppe, WO 03/032997 PCT/EP02/11453

eine in 3-Stellung durch eine Methoxy-, Isopropylamino-, Methylamino-, Diethylamino-, Dibenzylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, Morpholino-, 4-Methyl-1-piperazinyl, -tert.-Butyloxycarbonylamino-, 2-Oxo-1-pyrrolidinyl-, 2-Oxo-piperidin-1-yl-, Ethoxycarbonyl-, 4-Pyridyl-, 4-Amino-3,5-dichlorphenyl-, 3-Amino-1-propoxy-, 2-(3-Amino-1-propoxy)-1-ethoxy-, 1*H*-Imidazol-1-yl-, 2-Aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl-, 4-(3-Amino-1-propyl)-1-piperazinyl-oder 2-Diethylaminomethyl-1-piperidinyl-gruppe substituierte n-Propylgruppe,

eine in 4-Stellung durch 4-Hydroxyphenylgruppe substituierte n-Butylgruppe.

10

25

30

35

eine in 4-Stellung durch eine Dimethylaminogruppe und in 2-Stellung zusätzlich durch eine Phenylgruppe substituierte n-Butylgruppe,

eine in 3-Position durch eine Phenylaminocarbonylamino- oder eine 1-(4-Pyridyl)-3-imidazolin-2on-3-yl substituierte 2-Methyl-2-butylgruppe,

eine in 1-Stellung durch eine Carboxygruppe und zusätzlich in 5-Stellung durch eine Benzyloxycarbonylaminogruppe substituierte n-Pentylgruppe,

eine in 5-Stellung durch eine Methoxycarbonylgruppe und in 5-Stellung zusätzlich durch eine Acetylaminogruppe substituierte 1-Pentylgruppe,

eine in 6-Stellung durch eine Hydroxy-, Amino-, tert.-Butyloxycarbonylamino- oder N-Methyl-N-phenethylaminogruppe substituierte n-Hexylgruppe,

eine in 2-Stellung durch eine Hydroxy-, Amino-, Dimethylamino- oder Hydroxymethyl-gruppe substituierte Cyclohexylgruppe

eine in 3-Stellung durch eine Amino- oder Carboxygruppe substituierte Cyclohexylgruppe

eine in 4-Stellung durch eine Hydroxy-, Amino-, Carboxy-, 2-Carboxyethyl-, 3-Carboxypropyl-, Methoxycarbonyl- oder Dimethylaminogruppe substituierte Cyclohexylgruppe,

eine in 3-Stellung des Cyclohexylteils durch eine Aminomethyl- oder eine tert.-Butyloxycarbonylaminomethylgruppe substituierte Cyclohexylmethylgruppe, eine in 4-Stellung des Cyclohexylteils durch eine Aminomethyl-, Dimethylaminomethyl- oder 2-Carboxyethylgruppe substituierte Cyclohexylmethylgruppe,

5 eine in 1-Stellung durch eine Methyl-, Benzyl- oder Phenylsulfonylgruppe substituierte 4-Piperidinylgruppe,

eine 1-Methyl-4-carboxy-4-piperidinylgruppe,

eine 1-Ethyl-3-piperidinyl-, 1-Benzyl-3-pyrrolidinyl- oder 5-(3-Carboxy-1-propyl)-indan-2-yl)-gruppe,

bedeutet, und

15 R_e ein Chlor- oder Bromatom oder eine Methyl-, Ethyl-, Ethinyl-, Trifluormethyl-, Methylsulfenyl-, Trifluormethylsulfenyl-, Cyano- oder Nitrogruppe bedeutet, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

20

5. Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 4, worin: R. Wasserstoff bedeutet.

25

- 6. Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin:

 R_b eine gegebenenfalls in 4-Position des Phenylteils durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Cyano-, Propyl-2-sulfonyl-, Aminosulfonyl-, Dimethylaminosulfonyl-, Carboxy-,

 Piperidinomethyl-, 1,2,4,5-Tetrahydro-benzo[d]azepin-3-yl-methyl-, 2-Carboxy-1-ethyl-,
- 30 Phenylaminocarbonyl-, Benzylaminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyl-, Aminocarbonyl-, Methoxycarbonyl-, (N-Methyl-N-methylsulfonyl)amino -, Diethylaminomethyl-, 3-Diethylaminol-propyloxy-, Morpholino-, 4-Methyl-1-piperazinyl-, 2-H-Tetrazolo-5-yl-, 1-H-Imidazol-4-yl oder Nitrogruppe oder eine Gruppe der Formel

-CH2-NH-CH2-C.F.+1.

worin s 1 oder 2 bedeutet,

substituierte Phenylgruppe, oder eine in 3-Position des Phenylteils durch ein Chlor- oder Bromatom, eine Cyano-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Ethoxycarbonyl-, oder Nitrogruppe substituierte Phenylgruppe, oder eine 3,4-Dichlorphenyl-, 3,5-Dichlorphenyl-, 4-Amino-3,5dichlorphenyl-, 3-Chlor-4-fluorphenyl-, 4-Chlor-3-methylphenyl-, 4-Chlor-3-

trifluormethylphenyl-, 4-Brom-3-chlorphenyl-, 3-Hydroxy-4-methylphenylgruppe, Benzotriazol-5-yl-, Benzimidazol-5-yl, Indazol-5-yl- oder Indazol-6-yl- oder eine Gruppe der Formel

worin s loder 2 bedeutet,

10 bedeutet.

> Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 6, worin: 7. Re eine Trifluormethyl- Ethyl- Ethinyl- oder Nitrogruppe bedeutet.

15

Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 7, worin: 8. Re eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeutet.

20

9. Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 8, worin: die Gruppe RcNRd

ausgewählt ist aus den folgenden Gruppen:

- 2-Amino-1-ethylamino, 2-Acetylamino-ethylamino, 2-Aminocarbonyl-1-ethylamino, 2-Methoxy-1-ethylamino, 2-Morpholino-1-ethylamino, 3-Aminopropyl-amino, 1-Carboxy-2-propylamino, 4-25 Aminobutylamino, 5-Hydroxy-1-pentylamino, 3-(3-Aminopropoxy-1-propylamino, 2-(3-Hydroxyphenyl)-1-ethyl-amino, 2-(4-Hydroxy-3-methoxy-phenyl)-2-hydroxy-1-ethylamino, 2-(2-(2-Amino-1-ethyl)-phenyl)-1-ethyl-amino, 4-Hydroxy-cyclohexylamino, 3-Aminocyclohexylamino, 4-Aminomethyl-cyclohexylmethylamino, 4-Dimethylamino-cyclohexylamino,
- 1-Methyl-piperidin-4-yl-methylamino, N-(4-Methyl-piperidin-4-yl)-N-methyl-amino, 3-(2-Oxo-30 pyrrolidin-1-yl)-propyl-1-amino, 1,4,6,7-Tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl, 2-Hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl, 4-Aminomethyl-piperidin-1-yl, 3-Hydroxymethyl-piperidin-1-yl, 3-Acetylaminomethyl-piperidin-1-yl, 4-(N-Acetyl-N-methyl-aminomethyl)-piperidin-1-yl, 3-(4-

(Pyrrolidin-1-yl)butyl)-piperidin-1-yl, 3-(2-Aza-bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-propylamino, 7-Methyl-2,7-diaza-spiro[4.4]non-2-yl,

- 10. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen der Formel I nach einem der
 5 Ansprüchen I bis 9.
 - 11. Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 9 zur Verwendung als Arzneimittel.

12. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass

b. eine Verbindung der allgemeine Formel

$$Z_{1} \bigvee_{N} \bigvee_{R_{e}}^{R_{c}} R_{d} \qquad (II)$$

15

10

in der

 $R_{\boldsymbol{c}}$ bis $R_{\boldsymbol{e}}$ wie in den Ansprüchen 1 bis 6 erwähnt definiert sind und

Z₁ eine Austrittsgruppe darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H-(R_aNR_b)$$
 (III)

20 worin

Ra und Rb wie in den Ansprüchen 1 bis 9 erwähnt definiert sind, umgesetzt wird; oder

b. eine Verbindung der allgemeine Formel IV

$$R_{b} \xrightarrow{N} N Z_{2}$$

$$R_{e} \qquad (IV)$$

in der

R_a, R_b und R_e, wie in den Ansprüchen 1 bis 9 erwähnt definiert sind, und Z₂ eine Austrittsgruppe darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H-(R_cNR_d)$$
 (V)

worin

WO 03/032997

 $R_{\rm C}$ und $R_{\rm d}$ wie in den Ansprüchen 1 bis 9 erwähnt definiert sind, umgesetzt wird.

5 13. Verwendung von Verbindungen der Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1-9 zur Herstellung eines Medikamentes zur Therapie und zur Vorbeugung von Krankheiten, die durch exzessive oder anomale Zellproliferation charakterisiert sind.

265

10 14. Pharmazeutische Zusammensetzung gekennzeichnet durch einen Gehalt einer oder mehrer Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1-9.



tional Application No PCT/EP 02/11453

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/506 C07D239/48 C07D403/12 C07D471/04 C07D401/12 //(C07D471/04,235:00,221:00) CO7D413/12 A61K31/505

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 7} & \mbox{C07D} & \mbox{A61K} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data, PAJ

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of t	Relevant to daim No.	
X	WO 97 19065 A (CELLTECH THERAF ;DAVIS PETER DAVID (GB); MOFF/ 29 May 1997 (1997-05-29)		1,2,5,7, 8,10-14
Y	cited in the application siehe Formel 1 und die Definit und R7.	cionen von X	i-14
Y	WO 00 39101 A (BREAULT GLORIA JANET ELIZABETH (GB); ASTRAZED 6 July 2000 (2000-07-06) cited in the application siehe Definitionen von Q1 und the whole document	IECA UK LT)	1-14
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members ar	e listed in annex.
* Special ca *A* docume consk	ategories of cited documents : ent defining the general state of the an which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	"T' later document published after or priority date and not in conficied to understand the princip invention "X" document of particular relevance	lict with the application but le or theory underlying the
filing of the charles		cannot be considered novel or involve an inventive step when 'Y' document of particular relevance	r cannot be considered to n the document is taken alone be; the claimed invention we an inventive step when the ne or more other such docu-
P' docum	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the internati	onal search report
3	February 2003	07/02/2003	
Name and	mailing address of the ISA European Palent Office, P.B. 5818 Palentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Authorized officer	•
		Scruton-Evans	



Intertional Application No
PCT/EP 02/11453

Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages WO 00 27826 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA; NAR HERBERT (DE); WIENEN WOLFGANG (DE) 18 May 2000 (2000-05-18)	Relevant to daim No.
;NAR HERBERT (DE): WIENEN WOLFGANG (DF)	1_5
siehe Definitionen von A und Rc	1-5, 10-14
WO 00 27825 A (AKEN KOEN JEANNE ALFONS VAN KOYMANS LUCIEN MARIA HENRICUS (BE); H) 18 May 2000 (2000-05-18) cited in the application siehe Defintionen von R3 the whole document	1-14
EP 0 945 443 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 29 September 1999 (1999-09-29) cited in the application siehe defintionen von R5,L,R6 und R7 the whole document	1-14
WO 00 53595 A (BREAULT GLORIA ANNE ;JAMES STEWART RUSSELL (GB); PEASE JANE ELIZAB) 14 September 2000 (2000-09-14) cited in the application siehe Definitionen von NQ2 the whole document	1-14
WO 99 41253 A (CUSHING TIMOTHY D ;CHEN XIAOQI (US); JAEN JUAN C (US); TULARIK INC) 19 August 1999 (1999-08-19) cited in the application siehe Defintionen von Y,X und R5	1-14
	cited in the application siehe Defintionen von R3 the whole document EP 0 945 443 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 29 September 1999 (1999-09-29) cited in the application siehe defintionen von R5,L,R6 und R7 the whole document WO 00 53595 A (BREAULT GLORIA ANNE ;JAMES STEWART RUSSELL (GB); PEASE JANE ELIZAB) 14 September 2000 (2000-09-14) cited in the application siehe Definitionen von NQ2 the whole document WO 99 41253 A (CUSHING TIMOTHY D ;CHEN XIAOQI (US); JAEN JUAN C (US); TULARIK INC) 19 August 1999 (1999-08-19) cited in the application

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. EP02/11453

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. X	Claims Nos.: (partly) because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: See supplemental sheet further information PCT/ISA/210
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Int	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	the additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

Continuation of I.2

Claims: 1-14 (in part)

The current Claims 1-14 relate to a disproportionately large number of possible compounds. In fact they encompass so many alternatives, variables and possible permutations that they appear unclear (and/or too broadly worded) to the extent that it is impossible to conduct a meaningful search . Therefore, the search was directed to the parts of the claims that can be considered clear (and/or concise), that is to compounds of Formula I wherein R_e is CF_3 or NO_2 (Claim 8), R_a is hydrogen (Claim 5) and R_b is an optionally substituted phenyl group (see Claim 6).

The applicant is advised that claims or parts of claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established normally cannot be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). In its capacity as International Preliminary Examining Authority the EPO generally will not carry out a preliminary examination for subjects that have not been searched. This also applies to cases where the claims were amended after receipt of the international search report (PCT Article 19) or where the applicant submits new claims in the course of the procedure under PCT Chapter II.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

interional Application No PCT/EP 02/11453

	atent document I in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
NU	9719065	A	29-05-1997	ΑU	7631496 A	11-06-1997
"	J, 22000	•••		EP	0862560 A1	09-09-1998
				WO	9719065 A1	29-05-1997
				US	. 6235746 B1	22-05-2001
				US	5958935 A	28-09-1999
WO	0039101	Α	06-07-2000	AU	1874300 A	31-07-2000
				BR	9916590 A	23-10-2001
				CN	1335838 T	13-02-2002 10-10-2001
				EP	1140860 A1 0039101 A1	06-07-2000
				WO JP	2002533446 T	08-10-2002
				NO	20013038 A	22-08-2001
<u></u> -	0027826		18-05-2000	DE	19851421 A1	11-05-2000
no	0027020	••	20 00 2000	ĀŪ	1378500 A	29-05-2000
				WO	0027826 A1	18-05-2000
WO	0027825	Α	18-05-2000	AU	6200899 A	29-05-2000
				BG	105418 A	30-11-2001
				BR	9915552 A	14-08-2001
				CN	1322198 T	14-11-2001
				CZ	20011533 A3	
				WO WO	200100252 A 0027825 A1	15-10-2002 18-05-2000
				EP	1270560 A1	
				EP	1002795 A1	
				HR	20010161 A1	
				HÜ	0104177 A2	
				JP	2002529456 T	10-09-2002
				NO	20011696 A	04-04-2001
				· PL	347586 A1	
		•		SK	6032001 A3	
				TR	200101306 T2	22-10-2001
EP	0945443	Α	29-09-1999	AU	751573 B2	
				AU BG	3599699 A 104738 A	18-10-1999 30-04-2001
				BR	9909191 A	05-12-2000
	•		•	CA	2324919 A1	
				CN	1295564 T	16-05-2001
				EE	200000532 A	15-02-2002
				WO	9950250 A1	07-10-1999
				EP	1245567 A1	02-10-2002
				EP	0945443 A1	
				HR	20000620 A	
				HU	0101204 A	2 28-10-2001
				JP	2002509920 T	02-04-2002
				NO NZ	20004810 A 506679 A	26-09-2000 26-11-2002
				NZ PL	343196 A	TI II TIIT
				SK	14062000 A	
				TR	200002760 T	·
				ÜS	6197779 B	
				ÜS	2001011094 A	
				ĔP	0945442 A	
_	0 0053595	Α	14-09-2000	AU	754967 B	2 28-11-2002

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Internal Application No PCT/EP 02/11453

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0053595	Α		AU	2818700 A	28-09-2000
			BR	0008770 A	08-01-2002
			CN	1349528 T	15-05-2002
			EP	1161428 A1	12-12-2001
			WO	0053595 A1	14-09-2000
			JP	2002539120 T	19-11-2002
			NO	20014317 A	01-11-2001
			NZ	513893 A	28-09-2001
WO 9941253	Α	19-08-1999		740007 70	
NO 3341233	^	13-00-1333	ΑU	748087 B2	30-05-2002
			AU	2599999 A	30-08-1999
			BR	9908004 A	18-12-2001
			CA	2321153 A1	19-08-1999
			CN	1297447 T	30-05-2001
			EP	1056742 A1	06-12-2000
			JP	2002503662 T	05-02-2002
			WO	9941253 A1	19-08-1999
			US	6200977 B1	13-03-2001
			US	2001018436 A1	30-08-2001

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In tionales Aktenzeichen PCT/EP 02/11453

a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 A61K31/506 C07D239/48 CO7D403/12 CO7D471/04 C07D401/12 //(C07D471/04,235:00,221:00) CO7D413/12 A61K31/505 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7D A61K Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data, PAJ C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordertich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. 1,2,5,7, WO 97 19065 A (CELLTECH THERAPEUTICS LTD X ;DAVIS PETER DAVID (GB); MOFFAT DAVID FE) 8,10-14 29. Mai 1997 (1997-05-29) in der Anmeldung erwähnt siehe Formel 1 und die Definitionen von X 1-14 Y und R7. Y WO OO 39101 A (BREAULT GLORIA ANNE ; PEASE 1-14 JANET ELIZABETH (GB); ASTRAZENECA UK LT) 6. Juli 2000 (2000-07-06) in der Anmeldung erwähnt siehe Definitionen von Q1 und Q2 das ganze Dokument Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie X T Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmelde datum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kalegorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A' Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtei werden **L' Veröffentlichung die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer
anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werder
soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffenlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeunn)

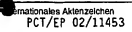
'O' Veröffenllichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
eine Benutzung, eine Aussiellung oder andere Maßnahmen bezieht
eine Benutzung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 07/02/2003 3. Februar 2003 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+91-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

Scruton-Evans, I

INTERNATION ER RECHERCHENBERICHT

Intertionales Aktenzeichen
PCT/EP 02/11453

C /Fortcats	TIPE ALC WECCHY ICH AND COLUMN	PCT/EP	02/11453
Kalegorie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme		
	Something something and a supplied and the Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	WO 00 27826 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA ;NAR HERBERT (DE); WIENEN WOLFGANG (DE) 18. Mai 2000 (2000-05-18) siehe Definitionen von A und Rc		1-5, 10-14
,	WO 00 27825 A (AKEN KOEN JEANNE ALFONS VAN ;KOYMANS LUCIEN MARIA HENRICUS (BE); H) 18. Mai 2000 (2000-05-18) in der Anmeldung erwähnt siehe Defintionen von R3 das ganze Dokument		1-14
	EP 0 945 443 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 29. September 1999 (1999-09-29) in der Anmeldung erwähnt siehe defintionen von R5,L,R6 und R7 das ganze Dokument		1-14
	WO 00 53595 A (BREAULT GLORIA ANNE ;JAMES STEWART RUSSELL (GB); PEASE JANE ELIZAB) 14. September 2000 (2000-09-14) in der Anmeldung erwähnt siehe Definitionen von NQ2 das ganze Dokument		1-14
	WO 99 41253 A (CUSHING TIMOTHY D ;CHEN XIAOQI (US); JAEN JUAN C (US); TULARIK INC) 19. August 1999 (1999-08-19) in der Anmeldung erwähnt siehe Defintionen von Y,X und R5		1-14



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß	Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1.	Ansprüche Nr. well sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
	*
2. X	Ansprüche Nr. 1-14 (teilweise) well sie sich auf Teile der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle Internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
	siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
3. [Ansprüche Nr.
	well es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die inte	rmationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält
	·
1.	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2.	Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3.	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeltig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4.	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher- chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen er- faßt:
Bemer	rkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Ansprüche Nr.: 1-14 (teilweise)

Die geltenden Patentansprüche 1-14 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verbindungen. In der Tat umfassen sie so viele Wahlmöglichkeiten, Veränderliche und mögliche Permutationen daß sie im Sinne von Art. 6 PCT in einem solchen Maße unklar (und/oder zu weitläufig gefasst) erscheinen, als daß sie eine sinnvolle Recherche ermöglichten. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar (und/oder knapp gefaßt) gelten können, nämlich Verbindungen der Formel I worin Re CF3 oder NO2 bedeutet (Anspruch 8), Ra Wasserstoff bedeutet (Anspruch 5), und Rb einen gegebenfalls substiuierte Phenyl Gruppe bedeutet (siehe Anspruch 6).

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichengen, die zur selben Patentiamilie gehören

Internale	s Aktenzeichen	
PCT/EP	02/11453	

						02/11453
	lecherchenbericht Irtes Patentdokumen	ıt	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentiamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	9719065	Α	29-05-1997	AU	7631496 A	11-06-1997
				EP	0862560 A1	09-09-1998 .
				WO	9719065 A1	29-05-1997
				US	6235746 B1	22-05-2001
		~		US	5958935 A	28-09-1999
WO	0039101	Α	06-07-2000	AU	1874300 A	31-07-2000
				BR CN	9916590 A 1335838 T	23-10-2001 13-02-2002
				EP	1140860 A1	10-10-2001
				WO	0039101 A1	06-07-2000
				JP	2002533446 T	08-10-2002
				NO	20013038 A	22-08-2001
WO	0027826	A	18-05-2000	DE	19851421 A1	11-05-2000
				AU	1378500 A	29-05-2000
				W0	0027826 A1	18-05-2000
WO	0027825	A	18-05-2000	AU	6200899 A	29-05-2000
				BG	105418 A	30-11-2001
				BR	9915552 A	14-08-2001 14-11-2001
				CN CZ	1322198 T 20011533 A3	17-10-2001
				EE	20011333 A3 200100252 A	15-10-2002
				WO	0027825 A1	18-05-2000
				EP	1270560 A1	02-01-2003
				EP	1002795 A1	24-05-2000
				HR	20010161 A1	28-02-2002
		•		HU	0104177 A2	28-03-2002
				JP	2002529456 T	10-09-2002
				NO Pl	20011696 A 347586 A1	04-04-2001 08-04-2002
	*			SK	6032001 A3	07-01-2002
				TR	200101306 T2	22-10-2001
EF	0945443	Α	29-09-1999	ΑU	751573 B2	22-08-2002
				ΑU	3599699 A	18-10-1999
				BG	104738 A	30-04-2001
				BR	9909191 A	05-12-2000
				CA	2324919 A1	07-10-1999 16-05-2001
				CN EE	1295564 T 200000532 A	15-02-2002
	•			WO	9950250 A1	07-10-1999
				EP	1245567 A1	02-10-2002
				ĒΡ	0945443 A1	29-09-1999
				HR	20000620 A1	30-06-2001
				HU	0101204 A2	28-10-2001
				JP	2002509920 T	02-04-2002
				NO	20004810 A	26-09-2000 26-11-2002
				NZ	506679 A	26-11-2002 30-07-2001
				PL SK	343196 A1 14062000 A3	11-06-2001
				TR	200002760 T2	21-12-2000
				ÜŜ	6197779 B1	06-03-2001
				US	2001011094 A1	02-08-2001
				EP	0945442 A1	29-09-1999
	0 0053595	A	14-09-2000	AU	754967 B2	28-11-2002

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröttentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interiorales Aktenzeichen PCT/EP 02/11453

Im Recherchenbericht	$\neg \top$				761 02/11455
angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patenttamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0053595	A		AU BR CN EP WO JP NO NZ	2818700 A 0008770 A 1349528 T 1161428 A1 0053595 A1 2002539120 T 20014317 A 513893 A	28-09-2000 08-01-2002 15-05-2002 12-12-2001 14-09-2000 19-11-2002 01-11-2001 28-09-2001
WO 9941253	A	19-08-1999	AU AU BR CA CN EP JP WO US US	748087 B2 2599999 A 9908004 A 2321153 A1 1297447 T 1056742 A1 2002503662 T 9941253 A1 6200977 B1 2001018436 A1	30-05-2002 30-08-1999 18-12-2001 19-08-1999 30-05-2001 06-12-2000 05-02-2002 19-08-1999 13-03-2001 30-08-2001